

(19)



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11)

**EP 0 404 097 B1**

(12)

**EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT**

(45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des  
Hinweises auf die Patenterteilung:  
**04.09.1996 Patentblatt 1996/36**

(51) Int. Cl.<sup>6</sup>: **C07K 16/18, C12N 15/13,  
C12P 21/00**

(21) Anmeldenummer: **90111640.0**

(22) Anmeldetag: **20.06.1990**

**(54) Bispezifische und oligospezifische, mono- und oligovalente Rezeptoren, ihre Herstellung und Verwendung**

Bispecific and oligospecific, mono- and oligovalent receptors, production and applications thereof  
Récepteurs mono- et oligovalents, bispécifiques et oligospécifiques, ainsi que leur production et application

(84) Benannte Vertragsstaaten:  
**AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE**

(30) Priorität: **22.06.1989 DE 3920358**

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:  
**27.12.1990 Patentblatt 1990/52**

(73) Patentinhaber: **BEHRINGWERKE  
Aktiengesellschaft  
35001 Marburg (DE)**

(72) Erfinder:  
• **Bosslet, Klaus, Dr.  
D-3550 Marburg (DE)**  
• **Hermentin, Peter, Dr.  
D-3550 Marburg (DE)**  
• **Seemann, Gerhard, Dr.  
D-3550 Marburg (DE)**

• **Kuhlmann, Ludwig, Dr.  
D-6093 Flörsheim am Main (DE)**  
• **Steinsträsser, Axel, Dr. Dr.  
D-6237 Liederbach (DE)**

(56) Entgegenhaltungen:  
**EP-A- 0 141 079 EP-A- 0 369 566**  
**WO-A-86/01407 US-A- 4 652 440**

• **JOURNAL OF IMMUNOLOGY, Band 141, Nr. 11,  
11. Dezember 1988; C.B. BEIDLER et al., Seiten  
4053-4060**  
• **TRENDS IN BIOTECHNOLOGY, Band 6, Nr. 2,  
Februar 1988, Cambridge (GB); G. WILLIAMS,  
Seiten 36-39, 42**  
• **BIOTECHNIQUES, Band 4, Nr. 3, Mai/Juni 1986;  
V.T. OI et al., Seiten 214-221**

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist. (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

**EP 0 404 097 B1**

## Beschreibung

Die Erfindung betrifft bispezifische und oligospezifische, mono- und oligovalente Rezeptoren, die gentechnisch durch Fusion von für F(ab) Fragmente von Antikörper zweier oder mehrerer verschiedener Spezifitäten kodierende DNA mittels geeigneter Linker hergestellt werden dadurch gekennzeichnet, daß eine Spezifität über fos-jun Interaktion gegen ein Komplexon gerichtet ist. Vorzugsweise ist eine Spezifität dabei entweder gegen ein auf der Zellmembran oder im Interstitium befindliches Epitop eines Tumor-assoziierten Antigens (TAA) oder gegen ein Epitop im Tumorendothel (TE) gerichtet, während die weiteren Spezifitäten hochmolekulare oder niedermolekulare Liganden betreffen und z.B. mit den Komplexonen Äthylendiamintetraacetat bzw. Diäthylentriaminpentaacetat in Y90 komplexierter Form (EDTA-Y90 bzw. DTPA-Y90) reagieren. Die Bindung mit den Komplexonen erfolgt am Komplexon-Rezeptor-Arm über fos-jun Interaktion (oder auch Avidin-Biotin Interaktion). Weitere bevorzugte Spezifitäten haben katalytische Eigenschaften.

Bispezifische Antikörper wurden bisher nach folgenden Methoden hergestellt

- chemische Kopplung von Antikörpern verschiedener Spezifität über heterobifunktionelle Linker (H. Paulus, Behring Inst. Mitt. 78, (1985), 118-132)
- Fusion von bereits vorhandenen Hybriden, die verschiedene monoklonale Antikörper (MAK) ausscheiden, und Isolation des bispezifisch-monovalenten Anteiles (U.S. Staerz und M. J. Bevan, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 83, (1986) 1453-1457)
- Transfektion der leichten und schweren Kettengene zweier verschiedener MAK (4 Gene) in murine Myelomzellen oder andere eukaryotische Expressionssysteme und Isolation des bispezifisch-monovalenten Anteiles (U. Zimmermann, Rev. Physio. Biochem. Pharmacol. 105 (1986), 176-260; J. van Dijk et al., Int. J. Cancer 43, (1989), 944-349).

Solche bispezifische Antikörper werden zur Therapie und Diagnostik von malignen Tumoren eingesetzt. Das Prinzip des Verfahrens besteht darin, daß im ersten Schritt durch Injektion des bispezifischen Makromoleküls über längere Zeiträume und mit hohen Dosen eine Absättigung der Epitope, die von einer der beiden Spezifitäten auf den Zielzellen erkannt werden, erreicht wird. Im zweiten Schritt, der aus einer mehrtägigen Unterbrechung der Behandlung besteht, findet die Autoelimination des unspezifisch adsorbierten bispezifischen Antikörpers aus den nicht Zielgeweben statt.

Diese Autoelimination kann durch Injektion eines mit Zuckerresten, vorzugsweise Galactose gekoppelten anti-idiotypischen Antikörpers, der gegen den Anti-Tumor-Arm des bispezifischen Rezeptors gerichtet ist, beschleunigt werden.

Der dritte Schritt des Verfahrens besteht in der i.v. Injektion eines radiomarkierten, hydrophilen, sich nicht in Zellen anreichernden niedermolekularen Liganden mit kurzer Verweilzeit im Organismus, der hohe Komplexkonstanten für beta- und gamma-Strahler wie  $Y^{90}$ ,  $Re^{186}$ ,  $Re^{188}$ ,  $Re^{189}$ ,  $^{99m}Tc$  oder  $^{111}In$  hat und an den die zweite Spezifität des bispezifischen Antikörpers mit hoher Affinität bindet. Durch diesen Schritt wird eine Anreicherung des radioaktiven Liganden, verbunden mit längerem Verbleib am Zielgewebe erreicht, was die selektive Zerstörung des Zielgewebes zur Folge hat bzw. eine Diagnostik beispielsweise von Metastasen ermöglicht.

Die Erfindung stellt nun bispezifische bzw. oligospezifische Rezeptoren bereit, die je nach Erfordernis mono- oder oligovalente Bindungen zu den jeweiligen Epitopen besitzen und gentechnisch mittels geeigneter "Linker" erzeugt werden. Dabei werden die Genfragmente, die für die  $V_H$  und  $C_H1$  Abschnitte der Antikörper a und b kodieren, mittels geeigneter synthetischer Oligonukleotide wie in Tab. 1 beispielhaft dargestellt, dergestalt verknüpft, daß der N-Terminus der  $V_H$  Domäne des MAK b über einen Polypeptidspacer mit dem C-Terminus der  $C_H1$  Domäne des MAK a kovalent verbunden ist (Fig. 1). Das Genkonstrukt aus  $V_HaC_H1a$ -Polypeptidspacer- $V_HbC_H1b$  wird zusammen mit den Genen für die leichten Ketten der Antikörper a und b in eukaryotische Zellen transfiziert (z.B. Mausmyelomzellen). Die  $C_H1a$ ,  $C_H1b$ ,  $C_k a$  und  $C_k b$  Domänen sind so modifiziert, daß an den Kontaktflächen der konstanten Domänen entgegengesetzte Ladungen aufeinandertreffen ( $C_H1a(+)$  $C_k a(-)$ ;  $C_H1b(-)$  $C_k b(+)$ ) (+ = positiv, - = negativ) bzw. sich jeweils hydrophobe oder jeweils hydrophile Kontaktflächen gegenüberstehen. Dadurch werden von den Transfektomas bevorzugt Hybridmoleküle ausgeprägt, bei denen die korrekten Paarungen aus schweren und leichten Ketten vorliegen (Fig. 2).

Antikörper a steht hier beispielhaft für einen Antitumor-Antikörper, Antikörper b für einen Antikörper gegen einen niedermolekularen Liganden, vorzugsweise die Komplexe EDTA-Y90 oder DTPA-Y90.

Bi- oder oligospezifischer Rezeptor bedeutet demnach eine gentechnische Konstruktion aus  $V_H$  und  $C_H1$  Domänen von Antikörpern verschiedener Spezifität über geeignete Linker, so daß die erforderliche Beweglichkeit zur Assoziation mit den korrespondierenden leichten Ketten gegeben und die Antigenbindung nicht behindert ist.

Valenzen oder Bindungsstellen bezeichnen die Antigenbindungsstellen. Ein bispezifischer monovalenter Rezeptor hat bei zwei Spezifitäten, also je eine Antigenbindungsstelle. Ein bispezifischer trivalenter Rezeptor besitzt folglich eine Antigenbindungsstelle für die eine Spezifität und zwei Antigenbindungsstellen für die andere.

Bispezifische Rezeptoren, die bivalent für das Tumorantigen (MAK a) und monovalent für EDTA-Y90 (MAK b) sind, werden hergestellt, indem man das oben beschriebene schwere Ketten-Genkonstrukt mittels des oben erwähnten Oligonukleotidlinkers mit dem Genabschnitt verknüpft, der für die  $V_H$  und  $C_H1$  Domäne des MAK a kodiert (Fig. 3), so daß

das C-terminale Ende der C<sub>H</sub>1 Domäne des MAK b mit dem N-terminalen Ende der V<sub>H</sub> Domäne des MAK a durch einen Polypeptidspacer verbunden ist. Diese Genkonstrukte werden zusammen mit den Genen für die zu den MAK a und b gehörenden leichten Ketten in eukaryontische Zellen transfiziert (z.B. Myelomzellen). Die C<sub>H</sub>1 und C<sub>k</sub> Domänen sind, wie oben beschrieben, mit komplementären Ladungen bzw. jeweils hydrophoben oder hydrophilen Kontaktflächen versehen. Von den Transfektomas werden bevorzugt Fusionsmoleküle ausgeprägt, die aus zwei F(ab) Fragmenten des MAK a und einem F(ab) Fragment des MAK b bestehen (Fig. 4). Die Beweglichkeit der Peptidlinker ermöglicht die Ausrichtung der beiden F(ab)-Arme des MAK a zur Tumorzelle bei gleichzeitiger Ausrichtung des F(ab)-Armes des MAK b zum interzellulären Raum. Entsprechend können weitere Bindungsstellen identischer oder anderer Spezifität zugefügt werden. Die Reihenfolge der Spezifitäten in den Konstrukten ist dabei frei kombinierbar.

Die Erfindung betrifft folglich bispezifische oder oligospezifische, mono- oder oligovalente Rezeptoren, die sowohl Spezifität für ein auf der Zellmembran oder im Interstitium befindliches Epitop haben, zum Beispiel TAA oder TE, als auch Spezifität für einen nieder- oder hochmolekularen Liganden besitzen, der sich ausschließlich im extrazellulären Raum verteilt. Eine Spezifität wird dabei vorzugsweise von den tumorspezifischen Antikörpern gebildet, wie in der deutschen Patentanmeldung P 39 09 799.4 vorgeschlagen, während die andere Spezifität vorzugsweise gegen DTPA-Y90 oder EDTA-Y90 gerichtet ist und die Bindung mit Komplexonen am Komplexon-Rezeptor-Arm über fos-jun Interaktion (siehe Beispiel 5) erfolgt. Eine bevorzugte Variante der Erfindung besteht im Einbau von katalytisch wirksamen Spezifitäten. Die Reihenfolge der Spezifitäten bzw. Bindungsvalenzen ist dabei frei wählbar, wie beispielhaft in Fig. 4 für drei Valenzen bei zwei Spezifitäten gezeigt.

Besonders bevorzugt bei den erfindungsgemäßen Konstrukten sind solche, die ein V-Gen der Tabellen 2, 3, 4 und/oder 5 enthalten. Antikörper mit diesen Sequenzen und ihre Eigenschaften sind in der deutschen Patentanmeldung P 39 09 799.4 beschrieben. Die "Complementarity Determining Regions" (CDR's) sind dabei nach Kabat und Wu (Sequences of Proteins of Immunological Interest, US Dept. of Health and Human Services, US Government Printing Office (1987)) identifizierbar. Bevorzugt sind ebenfalls Konstrukte, die Spezifitäten gegen die durch vorstehend geschilderte monoklonale Antikörper definierte Epitope enthalten.

Zusätzlich betrifft die Erfindung gentechnische Verfahren zur Herstellung oben beschriebener Konstrukte sowie eine Verwendung o.g. Konstrukte zur Herstellung von Arzneimitteln zur Bekämpfung und Diagnose von Zielzellen. Dabei findet in einem 1. Schritt nach Injektion der Konstrukte eine Absättigung der betroffenen Epitope auf Zielzellen statt, in einem nachfolgenden Intervall werden unspezifisch adsorbierte oder nicht gebundene Konstrukte eliminiert. Der daran anschließende Schritt besteht in der Injektion und nachfolgender spezifischer Bindung eines sich nicht in den Zielzellen anreichern den nieder- oder hochmolekularen Liganden, der per se zytotoxisch ist oder gegebenenfalls in einem weiteren Schritt durch extrakorporale Einwirkungen zur Zytotoxizität "aktiviert" wird. Verfahren dieser Art sind beispielsweise enzymatische Aktivierung, Aktivierung durch Mikrowellenbestrahlung eines "Pro-Drugs" oder Aktivierung durch Laserlicht.

Die Erfindung ist ferner in den Beispielen und den Patentansprüchen enthalten.

#### Beispiel 1: Herstellung eines anti-DTPA-Y90 bzw. EDTA-Y90-MAK

Als Hapten wurde Isothiocyanato-benzyl-DTPA (Formel 2) auf humanes Serumalbumin (HSA als Carrier) mit einem Derivatisierungsgrad von 19 Benzyl-DTPA Molekülen pro HSA-Molekül entsprechend der in (N.W. Brechbiel et al., Inorganic Chemistry 25, (1986) 2772-2781) beschriebenen Methodik kovalent gekoppelt. 20 µg dieses Hapten-Carrier-Komplexes, in welchen kaltes Y komplexiert wurde, wurden s.c. an Tag 0 mit Freundschem Adjuvans, an Tag 7 und 14 mit inkompletem Freundschem Adjuvans und an Tag 21 mit PBS in Balb/c Mäuse injiziert. An Tag 24 wurden die Milzen der Mäuse mit den höchsten anti DTPA Antikörpertitern mit der SP2/0-Ag14 Myelomzelllinie (Shulman et al., Nature 276, (1978) 269) fusioniert. Entstehende Hybridome wurden in einem DTPA-spezifischen ELISA auf Produktion von hochaffinen MAK gegen DTPA und EDTA überprüft. Der ELISA bestand aus einer festen Phase, die mit einer HSA-Benzyl-DTPA-Y enthaltenden Lösung beladen wurde. Der zu testende, den MAK enthaltende Überstand wurde mit freiem Komplexon bzw. dessen Metallionkomplexen vorinkubiert und seine Bindung an die spezifische feste Phase gemessen. Hierzu wurde ein Enzymamplifikationssystem benutzt, welches an einen anti Maus-Immunglobulinantikörper gekoppelt ist. Die Details dieser Methodik sind in Anlage 1a und 1b beschrieben.

Mittels dieses Testsystems wurden MAK erhalten, welche die in Anlage 1e beschriebenen Eigenschaften besitzen. Diese MAK binden im Gegensatz zu vielen anderen anti DTPA/EDTA MAK nicht an menschliche Normalgewebe, wie mittels der APAAP-Technik (Cordell et al., J. Histochem. Cytochem. 32: 219, 1984) auf kryopräservierten Geweben ermittelt wurde. Ein in vivo Einsatz dieser MAK im Bereich der Diagnostik und Therapie ist somit möglich.

Als Kompetitoren wurden die Komplexe DTPA, EDTA in nicht komplexierter sowie in komplexierter Form (Anlage 1c) eingesetzt. Zusätzlich wurden als Inhibitoren die strukturverwandten Verbindungen Transaconitsäure und 1,2 Diaminoethan verwendet (siehe Anlage 1e). Besonders geeignet für eine in vivo Anwendung ist der MAK BW 2050/174 der im Gegensatz zu allen anderen MAK eine präferentielle Bindung an EDTA-Y zeigt (siehe Anlage 1e, niedriger Kompetitor Überschuss für EDTA-Y (100fach) höherer Überschuss für andere EDTA-Komplexe. Deshalb wurde das Hybrid 2050/174 stabilisiert und für die Entwicklung des EDTA-Y-Armes im bispezifischen Rezeptor verwendet.

**Beispiel 2:** Herstellung und Expression eines  $V_H1a$   $C_H1$ -Linker- $V_H1B$   $C_H1$  Genkonstruktes

Die hier verwendeten Techniken wurden, wenn nicht anders angezeigt, aus Molecular Cloning, a Laboratory Manual; Sambrook, Fritsch, Maniatis; Cold Spring Harbor Laboratory, 1982 (S. 11 - 44, 51 - 127, 133 - 134, 141, 146, 150 - 167, 170, 188 - 193, 197 - 199, 248 - 255, 270 - 294, 310 - 328, 364 - 401, 437 - 506) und aus Molecular Cloning, A Laboratory Manual, Second Edition; Sambrook, Fritsch, Maniatis; Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989, (S. 16.2 - 16.22, 16.30 - 16.40, 16.54 - 16.55) entnommen.

Ein humanes IgG<sub>3</sub> C-Gen wurde aus einer humanen Genbank in EMBL3 Phagen isoliert (A.M. Frischaut et al., J. Mol. Biol. 170, 827-842 (1983) und G.H.A. Seemann et al., The EMBO Journal 5 (1986), 547-552).

Aus diesem IgG<sub>3</sub> C-Gen wurden wie in der deutschen Patentanmeldung P 38 25 615.0 beschrieben, Konstruktionen hergestellt, die zum einen nur noch das  $C_H1$  Exon und ein Hinge Exon (Fig. 5) und zum anderen das  $C_H1$  Exon und den 3'NT Bereich eines HLA B27 Gens enthalten (Fig. 6, Fragment M im Plasmid M).

Die  $V_Ha$  und  $V_Hb$  Gene wurden aus mRNA der Hybridklone a und b amplifiziert, wie von Orlandi et al. (Proc. Natl. Acad. Sci. USA 86, (1989), 3833-3837) beschrieben und in einen M13 Vektor kloniert ( $V_Ha$  PCR bzw.  $V_Hb$  PCR) (Fig. 7). Das  $V_Ha$  Gen wurde als HindIII BamHI Fragment in den eukaryontischen Expressionsvektor pEV<sub>H</sub> kloniert (Simon et al., Nucl. Acids. Res. 16, (1988), 354) (Fig. 8). Es entsteht das Plasmid PEV<sub>H</sub> a C.

Der humane IgG C Gen Subklon mit dem  $C_H1$  und dem einen Hinge Exon (Fig. 5) enthält zwischen  $C_H1$  Exon und Hinge Exon eine PstI Schnittstelle. Die  $V_H$  Gene enthalten am 5' Ende eine PstI Schnittstelle. Das Linkeroligonukleotid wird so entworfen, daß es am 5' Ende mit dem Bereich der PstI Schnittstelle auf dem  $C_H1$  + 1H Subfragment des IgG C Gens und am 3' Ende mit der PstI Schnittstelle des  $V_Hb$  Gens überlappt. Das Linkeroligonukleotid wird mittels seiner PstI Schnittstellen in die PstI Schnittstelle eines PUC 18 Plasmids kloniert (Fig. 9). Es entsteht der Plasmidklon L.

Das Plasmid mit dem IgG<sub>3</sub> C Gen Subfragment mit  $C_H1$  Exon und einem Hinge Exon wird mit PstI und BamHI gespalten und mit dem als PstI BamHI Fragment aus  $V_Hb$  PCR ausgeschnittenem  $V_Hb$  Genfragment ligiert (Fig. 10). Es entsteht das Plasmid X.

Das Plasmid X wird mit PstI gespalten und mit dem ebenfalls mit PstI aus dem Plasmid L ausgeschnittenen Linkerfragment ligiert (Fig. 11). Mit Hilfe der Nukleinsäuresequenzanalyse wird der Klon Z identifiziert, bei dem der Linker in der richtigen Orientierung zwischen  $C_H1$  und  $V_Hb$  kloniert ist, ohne den Intron/Exonübergang zwischen Intron 3 und Linkerexon und ohne das Leseraster am Übergang zwischen Linker und  $V_Hb$  Gen zu stören.

Das Plasmid pEVa C wird mit BamHI gespalten und mit dem mit BamHI aus dem Plasmid M ausgeschnittenen Fragment M ligiert. Durch Restriktionsanalyse wird der Klon Y identifiziert, der das Fragment M in der richtigen Orientierung enthält (Fig. 12).

Das Plasmid Y wird partiell mit BamHI gespalten und mit dem durch HindIII und BamHI Spaltung aus dem Plasmid X ausgeschnittenen Fragment ( $C_H1$ -Linker- $V_Hb$ ) nach Auffüllen aller Enden ligiert. Durch Nukleotidsequenzanalyse und Restriktionskartierung wird der Plasmidklon PEV<sub>T</sub> identifiziert, der das Fusionsgen  $V_Ha$   $C_H1$ -Linker- $V_Hb$   $C_H1$  mit der richtigen Orientierung aller Exons enthält (Fig. 13).

Das Plasmid PEV<sub>T</sub> wird zusammen mit Plasmiden, die die Gene für die leichten Ketten der Antikörper a bzw. b tragen, in geeignete eukaryontische Expressionszellen transfiziert, um das Antikörper a F(ab) Antikörper b F(ab) Fusionsprotein auszuprägen.

**Beispiel 3:** Transfektion der leichten und schweren Ketten-Gene zweier verschiedener MAK (4 Gene)

Die Isolierung von Immunglobulinen ist in der deutschen Patentanmeldung P 39 09 799.4 beschrieben.

Die in Vektoren klonierten Gene wurden mittels Elektroporation nach Linearisierung der Vektoren in X63Ag8.653 Myelomzellen transfiziert (H. Stopper et al., Biochem. Biophys. Acta 900 (1987), 38-44). Die in Selektivmedien ausgewachsenen Transfektome wurden auf Produktion von bispezifischem-monovalentem MAK in einem spezifischen RIA überprüft. Dieser RIA bestand aus Festphasen-adsorbiertem TAA, auf welchen nach Blockade der unspezifischen "sites" durch Casein die zu testenden Transfektomüberstände gegeben wurden. Nach Zugabe von mit  $^{90}Y$  oder  $^{99m}Tc$  komplexiertem DTPA oder EDTA und Wegwaschen des Überschusses konnten diejenigen Transfektome, die bispezifischen-monovalenten anti TAA x anti EDTA MAK ausschieden, an einem erhöhten radioaktiven Signal auf der Festphase detektiert werden.

Transfektom 9 wurde stabilisiert durch "limited dilution" Klonierung und in Zellkultur aufgebaut. Zellkulturüberstände wurden 10fach ankonzentriert, der MAK-Anteil wurde über Protein A chromatographiert (P.L. Ey et al., Immunochimistry 15, (1978), 429) gereinigt und der den bispezifisch-monovalenten MAK enthaltende Anteil mittels Anionenaustauscher-Chromatographie gereinigt. (J. Van Dijk et al., Int. J. Cancer 43, (1989), 344-349).

**Beispiel 4:** Biologische Wirksamkeit

Gereinigtes, den bispezifischen-monovalenten MAK (BW 431/26 x BW 2050/174) enthaltendes Protein wurde in 500 µg Dosen an den Tagen 0, 3, 5, 8, 10 und 12 i.v. in human Tumoxenografts (CoCa 4) tragende Nacktmäuse inji-

ziert. An Tag 27-30 erhielten die Tiere je 50  $\mu\text{Ci}$  EDTA-Y90 i.v. injiziert. Eine 2. Gruppe von Tieren erhielt an den gleichen Tagen anstatt des bispezifischen MAK 500  $\mu\text{g}$  des MAK BW 431/26 und, wie oben beschrieben, die EDTA-Y90-Injektionen.

Eine dritte mit Tumor bestückte Gruppe erhielt anstatt des MAK und des EDTA-Y90 Injektionen von PBS (Tumorstudienkontrolle).

Das Tumorstudienwachstum wurde über 6 Wochen verfolgt. Die Injektion von EDTA-Y90 führte in der Gruppe, die den bispezifischen-monovalenten MAK erhielt, zu einer signifikanten Tumorstudienwachstumshemmung, wohingegen die mit MAK BW 431/26 injizierten und mit EDTA-Y90 behandelten Tiere keine Tumorstudienwachstumshemmung zeigten, im Vergleich zu den Tieren, die nur PBS erhielten.

Diese Daten weisen auf die selektive tumorstudientherapeutische Wirksamkeit des bispezifischen-monovalenten MAK in Kombination mit EDTA-Y90 als toxischem Prinzip hin.

Noch günstigere tumorstudientherapeutische Effekte werden durch die oligovalenten/bispezifischen oder oligospezifischen Rezeptoren erhalten, da sie aufgrund der bivalenten Bindung an TAA länger am Tumor verweilen und somit der Ligand ebenfalls länger und in höherer Konzentration am Tumor zurückgehalten wird.

Beispiel 5: Optimierung der biologischen Wirksamkeit bi-oder oligospezifischer Makromoleküle durch Aviditätserhöhung des anti-Komplexonarmes.

Ein entscheidender Faktor, der die effiziente Anheftung des hydrophilen, sich extrazellulär verteilenden Komplexons am anti-Komplexonarm des oligospezifischen Makromoleküls beeinflusst, ist die Avidität dieses Armes zum Komplexon. Die Aviditäten von monoklonalen Antikörpern zu ihren entsprechenden Epitopen liegen im Bereich von  $10^5$  -  $10^{11}$  l/mol. Da diese Bindungsstärken vielleicht nicht ausreichen, um die für eine effiziente Radioimmuntherapie notwendige Komplexonmasse am Tumor zu lokalisieren, wurde im folgenden Beispiel die extrem starke Interaktion des fos-Leucin-Reißverschlußpeptids (fos-Peptid) mit dem jun-Leucin-Reißverschlußpeptid (jun-Peptid) genutzt (Erin K. O'Shera et al., Science, 245, 1989), um das Komplexon möglichst fest am anti Komplexonarm zu fixieren. Um diese starke fos-jun Interaktion nutzen zu können, muß vorzugsweise das fos-Peptid kovalent mit dem Komplexon (DTPA) verknüpft werden. Hierzu kann im ersten Schritt isothiocyanatobenzyl DTPA mit Hydrazin (oder einem Diaminoalkan) umgesetzt werden. Das so entstandene DTPA-Benzyl-thiocarbamid kann in einem 2. Schritt mit N-(gamma-maleimidobutyryloxy)succinimid oder einem Analogon zu DTPA-Benzyl-(gamma-maleimidobutyryl) thiocarbamid umgesetzt werden. In einem 3. Schritt wird dann diese Verbindung mit dem um Glycin-Glycin-Cystein verlängerten fos-Peptid (Bild 1) über die freie SH-Gruppe des aminoterminalen Cysteins verknüpft. Das so entstandene fos-Peptid-DTPA-Konjugat wird in einem 4. Schritt mit Yttriumchlorid komplexiert. Der so entstandene fos-Peptid-DTPA-Y-Konjugatkomplex kann dann zur in vivo Anlagerung an den jun-peptid-Arm des bi- oder oligo-spezifischen Makromoleküls benutzt werden. Nachfolgend ist die Synthese des oben vorskizzierten Beispiels im Detail beschrieben:

#### A) Herstellung des fos-EDTA-Y-Konjugat-Komplexes

##### Schritt 1:

##### Synthese von EDTA-Benzyl-thiocarbamid

Isothiocyanatobenzyl-EDTA (SCN-Bn-ETPA) (30 mg, 54  $\mu\text{mol}$ ) wurde 1 h lang in 10 % (v/v) wäßrigem Hydrazin gerührt. Dann wurde das Lösungsmittel im Hochvakuum entfernt, der Rückstand über Phosphorpentoxid im Hochvakuum getrocknet und schließlich lyophilisiert. Das Produkt wurde mit DOWEX WX 2 (H<sup>+</sup>-Form) neutralisiert und erneut lyophilisiert (Ausbeute 28 mg).

##### Schritt 2:

##### Synthese von EDTA-Benzyl-(gamma-maleimidobutyryl)thiocarbamid

Das in Schritt 1 hergestellte ETPA-Benzyl-thiocarbamid (20 mg; 34  $\mu\text{mol}$ ) und N-(gamma-Maleimidobutyryloxy)succinimid (8 mg, 29  $\mu\text{mol}$  = 0.9 equiv.) wurden 1 h lang in wasserfreiem Dimethylformamid gerührt. Dann wurde zur Trockne eingedunstet und der Rückstand im Hochvakuum getrocknet.

Schritt 3:Kopplung des EDTA-Benzyl-(gamma-maleimidobutyl)thiocarbazid an aminoterminalen Cystein im fos-Peptid

- 5 Eine Lösung des fos-peptids (4.8 mg, 1 µmol) (siehe Schritt 3.1) in Phosphat-gepufferter Kochsalzlösung (2 ml) wurde mit einer Suspension des gemäß Schritt 2 gewonnenen Produktgemisches (4 mg) in Dimethylformamid (400 µl) versetzt und 1 h bei Raumtemperatur inkubiert. Dann wurde das Reaktionsgemisch über eine Sephadex G15-Säule in Phosphat gepufferter Kochsalzlösung Gel-filtriert. Das proteinhaltige Eluat wurde gesammelt und bei -30° C präserviert (Ausbeute 4.2 mg).

10

Schritt 3.1:

Aminosäuresequenz des fos-Peptids (I) mit N-terminaler GGC Verlängerung.

- 15 Ac-CGGyLTDLTQAETDQLEDKKSALQTEIANLLKEKEKLEFILAAY Die Buchstaben stehen für folgende Aminosäuren: A = Alanin, C = Cystein, D = Asparaginsäure, E = Glutaminsäure, G = Glycin, I = Isoleucin, K = Lysin, L = Leucin, M = Methionin, N = Asparagin, Q = Glutamin, R = Arginin, S = Serin, T = Threonin, V = Valin, Y = Tyrosin.

- Die Oligopeptidsynthese erfolgte mittels eines automatischen Peptid-Synthesizers (Applied Biosystems Model 430A) entsprechend der Merryfield Festphasen Methode (Stewart und Young. Solid Phase Synthesis. Pierce Chemical Company. 2. Edition. Rockford Ill.) mit der tert-butyloxycarbonyl Schutzgruppe. Die Oligopeptide wurden von dem Phenylacetamidomethylpolystyrene-Träger abgespalten. Nach Abspaltung der Schutzgruppen (Tom et al. 1983, J. Am. Chem. Soc. 105, 6442-6455) wurden die Oligopeptide über reversed phase Chromatographie (PepRPC-Säule, Pharmacia) wie bei Rivier et al. (J. Chromatography 288, 303-328, 1984) beschrieben gereinigt.

- 25 Schritt 4:

Herstellung eines fos-Peptid-EDTA-Yttrium-Chelats mit einem nach Schritt 3 hergestellten fos-peptid-EDTA-Konjugates

- Das gemäß Schritt 3 hergestellte fos-Peptid-EDTA-Konjugat (4.2 mg) wurde gegen isotonische Kochsalzlösung/0.1 M Natriumcitrat, pH 7.0, in einem Dialyseschlauch mit Ausschlußgrenze, m.w. 1000 (Spectrum) dialysiert und mit 6 mg Yttriumchlorid, die in 3 ml isotonischer Kochsalzlösung/0.1 M Natriumcitrat, pH 7.0, gelöst waren, versetzt. Nach 1 h wurde gegen Phosphat-gepufferter Kochsalzlösung rückdialysiert und die Chelatlösung bei -30° C präserviert. Das im obigen Beispiel beschriebene fos-Peptid-EDTA-Yttrium-Chelat wird dann als Ligand benutzt, um mit hoher Avidität an den jun-Peptid-Arm des bi- oder oligospezifischen Makromoleküles zu binden. Die Konstruktion eines für diese Interaktion besonders gut geeigneten bispezifischen Makromoleküles ist im folgenden Beispiel beschrieben.

35

B) Konstruktion des MAK-jun Fusionsmoleküles

- Die hier verwendeten Techniken wurden, wenn nicht anders angezeigt, aus Maniatis et al. (Laboratory Manual EMBL (1982), Heidelberg, und Sambrook (Molecular Cloning: A Laboratory Manual) entnommen.

40

Schritt 1:

- Ein humanes IgG3 C-Gen wurde aus einer humanen Genbank in EMBL 3 Phagen isoliert (A.M. Frischaut et al., J. Mol. Biol. 170, 827-842, 1983 und G.H.A. Seemann et al., The EMBO Journal 5, 547-552, 1986). Aus diesem IgG3 C-Gen wurde, wie in der deutschen Patentanmeldung P 3825615.0 beschrieben, eine Konstruktion (D) hergestellt, die nur noch das CH1 Exon und das erste Hinge Exon des IgG3 C-Gens enthält (Fig. 14).

- Aus der gleichen Genbank wurde, wie ebenfalls in der deutschen Patentanmeldung P 3825615.0 beschrieben, ein humanes HLA B27k Gen isoliert. Aus diesem HLA B27w Gen wurde ein Konstrukt (E) hergestellt, das nur noch das C3 Exon und den 3' NT Bereich des HLA B27k Gens enthält (Fig. 15).

50

Schritt 2:

- Das C1 Exon und der 3' NT Bereich des HLA B27k Gens wurden mit Xba1 aus dem Plasmid E herausgeschnitten, das Fragment isoliert und in die Xba1 Schnittstelle des Konstruktes D kloniert. Durch Restriktionsanalyse und Nukleinsäuresequenzanalyse wurde der Klon F identifiziert, der das C3 Exon und den 3' NT Bereich des HLA B27c Gens in der korrekten 5'-3' Orientierung 3' vom IgG3 C-Gen Fragment enthält (Fig. 16).

55

Schritt 3:

Das Insert des Klon F wird unter Verwendung der Endonukleasen Hind III und Eco RI aus dem Plasmid ausgeschnitten und zwischen die Hind III und Eco RI Schnittstellen eines M13mp18 Doppelstrang (DS)-Phagen kloniert. Es wird der Phagenklon G isoliert, der das Antikörper/HLA Fusionsgenfragment enthält (Fig. 17).

Schritt 4:

Vom Phagenklon G werden nach der Methode von T.A. Kunkel, 1985, Proc. Natl. Acad. Science, U.S.A., 82, 488-492, Uracileinzelstränge präpariert. Die Einzelstrangphagen wurden mit den mutagenen Oligonukleotiden 1 und 2 (Tab. 6) hybridisiert und die Lücken zwischen den Oligonukleotiden mit Klenon DNA Polymerase und T4 Ligase geschlossen. Nach Transformation in E. coli wurde durch Restriktionsanalyse und Nukleinsäuresequenzanalyse ein Phagenklon identifiziert (G), bei dem die Sst1 Restriktionsschnittstelle am 5' Ende des Hinge Exons deletiert wurde. Gleichzeitig wurden am 3' Ende des Hinge Exons eine Sst1 und eine Sph1 Restriktionsschnittstelle eingeführt (Fig. 18). Zur Deletion der Sst1 Schnittstelle wurde die dritte Base des 2. Codons des Hinge Exons von C in G umgewandelt und für die Einführung der Sst1 und Sph1 Schnittstellen wurden zwischen dem 15. und 16. Codon des Hinge Exons die Basen 5'GAGCTCGGGCA3' eingeführt (Tab. 7).

Schritt 5:

Doppelstrang DNA des Phagenklons G' wird mit Sph1 vollständig und mit Sst1 partiell gespalten. Die synthetischen Oligonukleotide Jun I und Jun II (Tab. 8) werden zu einem Doppelstrang DNA Fragment zusammengefügt, welches an seinen Enden je eine geschnittene Sph1 und Sst1 Restriktionsschnittstelle enthält und für ein Peptid kodiert, das den Jun Leucin Zipper enthält (O'Shea et al., Science, 245, 646-648, 1989).

Das doppelsträngige DNA Fragment wird in die Sst1 und Sph1 Restriktionsschnittstellen des F' Phagenklons kloniert und der Phagenklon H identifiziert, der ein Genkonstrukt enthält, bei dem im Hinge Exon die Sequenz für das Jun Zipper Peptid inseriert ist (Fig. 19).

Schritt 6:

Das Insert des dS Phagen H wurde mit den Restriktionsendonukleasen Hind III und Eco RI ausgeschnitten, die Enden mit T4 Polymerase aufgefüllt und in einen Sma1 gespaltenen KsF Vektor (Stratagene, 11099 North Torrey Pines Road, La Jolla California 92037) kloniert. Es wurde der Plasmidklon I identifiziert, der das Antikörper/Jun/HLA Fusionsgen in der Orientierung enthält (Fig. 20), in der es auf beiden Seiten von einer BamH1 Schnittstelle flankiert wird.

Schritt 7:

Das Antikörper/Jun/HLA Fusionsgen wurde mit BamH1 aus dem KS Klon H1 ausgeschnitten und in das Expressionsplasmid pABStop (Behringwerke AG) kloniert, welches ein spezifisches funktionelles Immunglobulin V-Gen enthält. Das spezifische V-Gen wurde, wie in der Patentanmeldung P 3909799.4 beschrieben, gewonnen. Es wurde das Expressionsplasmid I identifiziert, das das Antikörper/Jun/HLA Fusionsgenkonstrukt in der korrekten Orientierung hinter dem V<sub>H</sub> Gen enthält (Fig. 21).

Die Kointransformation des Plasmids I mit einem Plasmid, der das Gen für die leichte Kette des spezifischen MAK enthält und einen Resistenzgen trägt, führt zur Expression eines spezifischen Antikörper F(ab')<sub>2</sub> Fragmentes, das in der Hinge Region zwei Jun Zipper Peptide enthält, wobei das Jun Zipper Peptid so verändert ist, daß keine Homodimerbildung (Jun/Jun) mehr stattfindet.

Beispiel 6:Optimierung der bi- oder oligospezifischen Rezeptormenge am Tumor und Minimierung derselben im Blut bzw. den Normalgeweben.

Wissenschaftliche Untersuchungen anderer haben gezeigt, daß die Penetration von soliden Tumoren mit Makromolekülen > 50 kDa langsam von statten geht und meist nur die Randregion bzw. einige wenige Areale im Tumor erreicht werden. Diese Untersuchungen basieren auf Experimenten, die eine einmalige Injektion niedriger Mengen von Makromolekülen beinhalten. Im Gegensatz hierzu haben wir gefunden, daß durch repetitive i.v.-Injektion großer Mengen von bi- oder oligospezifischen Rezeptoren (10 x 250 µg Rezeptor/Maus für 10 Tage) eine weitgehende Durchdringung der gesamten Tumormasse in Nacktmaus-Xenografts möglich ist. Des weiteren bleiben die bi- oder oligospezifischen Rezeptoren aufgrund ihrer spezifischen Bindung an TAA für lange Zeiträume (> 20 Tage) in großen

Mengen an der Tumorzellmembran und im Tumorinterstitium hängen. Diese Befunde wurden mittels der indirekten alkalischen Phosphatasetechnik an kryopräservierten Dünnschnitten von humanen Colon- und Pankreas-Tumor-Xenografts erhoben.

5 Während dieser Zeit (schon nach 10 Tagen) wurden die bi- oder oligospezifischen Rezeptormoleküle aus den TAA-negativen Normalgeweben und dem Blut durch Abbau und Ausscheidung bereits eliminiert. Um diesen Eliminationszeitraum zu verkürzen, wurde ein anti-idiotypischer MAK (anti Id), der nur mit dem anti TAA-Arm nicht gebundener bi- oder oligospezifischer Rezeptormoleküle reagiert, 24 Stunden nach Beendigung der 10 x Injektion von bi- oder oligospezifischen Rezeptoren i.v. injiziert (1 x 50 µg anti Id). Diese einmalige Injektion bewirkte eine beschleunigte Elimination der ungebundenen bi- oder oligospezifischen Rezeptormoleküle aus dem Blut und eine schnellere Metabolisierung  
10 in Leber und Milz.

Aufgrund dieser Manipulation kann die Injektion des Komplexons (EDTA-Y90) schon 4 Tage nach Beendigung der Penetrations- und Bindungsphase des bi- oder oligospezifischen Rezeptors erfolgen. Aus diesen Untersuchungen leitet sich folgendes Behandlungsschema (für Nacktmäuse) ab:

- 15 a) Tag 1-10, i.v. Injektion von je 1x250 µg bi- oder oligospezifischem Rezeptor
- b) Tag 11, i.v. Injektion von 1x50 µg anti Id
- 20 c) Tag 14, i.v. Injektion einer therapeutischen Dosis von EDTA-Y90.

Aufgrund vergleichender immunszintigraphischer Daten in Nacktmäusen bzw. Tumorpacienten sollte dieses Schema auch für die Tumorthapie im Menschen geeignet sein. Allerdings bewegen sich die im Humansystem zu injizierenden Mengen in einer anderen Größenordnung. 10x 5-10 g bispez. Rezeptor, 1x1 g anti Id. Die Injektion des anti Id ist für die Therapie nicht zwingend.

#### 25 Anlage 1a

#### Quantitative Inhibition-ELISA für MAK durch DTPA bzw. EDTA Komplexe

30 **Material:** Teilbare 96-well Polystyrol Mikrotiterplatten (U-Form) Typ B, Fa. Nunc, Nr. 4-60445

1) Pro well werden 50 µl Y Benzyl-DTPA-HSA 19-Konjugat mit einer Konz. von 1 µg Konjugat pro ml PBS, pH 7.2, pipettiert und über Nacht bei Raumtemperatur (RT) inkubiert.

35 2) Der Überstand wird abgesaugt und 3x mit 0.05 M Tris-Citrat- Puffer, pH 7.4, (Waschlsg. 1) gewaschen; (1x waschen = 250 µl Waschlösung pro well einfüllen, 2 min stehen lassen, absaugen)

3) Wenn die Mikrotiterplatte nicht direkt benötigt wird, wird sie über Nacht auf Zellstoff bei RT stehengelassen (Öffnung nach unten). Danach wird die Platte in Folien mit Trockenpatronen eingeschweißt (Fa. Gaplast, Postfach 529, 8100 Garmisch-Partenkirchen). Unter diesen Bedingungen sind die Platten bei +4° C mindestens 8 Wochen haltbar.

40 4) 250 µl Blocklösung werden pro well aufgetragen und 30 min bei 37° C inkubiert.

5) Während des Blockierens erfolgt die Vorinkubation des verdünnten Hybridomüberstandes mit dem Kompetitor (siehe Anlage 2).

6) Von den zu testenden, entsprechend vorverdünnten und vorinkubierten Hybridomaüberständen werden pro well 50 µl aufgetragen und 30 min bei RT inkubiert.

45 7) Anschließend wird 3x mit Waschlösung 2 gewaschen.

8) Anschließend werden 50 µl 1:500 in Blocklösung verdünnter, mit alkalischer Phosphatase markierter Ziege anti Maus IgG<sub>1</sub>-Antikörper pro well aufgetragen und 30 min bei RT inkubiert.

9) Danach wird 3x mit Waschlösung für Enzygnost gewaschen.

10) Anschließend werden 50 µl 0,1 mM NADP zugegeben.

50 11) Danach wird 30 min bei RT inkubiert.

12) Während der Inkubation mit NADP wird das Verstärkersystem wie folgt angesetzt:  
pro Platte werden zu 2 Teilen INT und 1 Teil PBS, pH 7.2, zugegeben, des weiteren 1 Teil Diaphorase, des weiteren wird 1 Teil ADH zupipettiert.

13) 50 µl dieses Verstärkersystems werden pro well zugegeben.

55 14) Bei deutlichem Farbumschlag von durchsichtig nach rot wird die Reaktion mit 100 µl einer 0,1 N H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-Lösung pro well abgestoppt.

15) Die Extinktionen werden bei 492 nm im TITERTEK<sup>R</sup> MULTISCAN vermessen. Als Blankwert werden 50 µl NADP mit 50 µl Verstärkerlösung und 100 µl 0,1 N H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> eingesetzt.



- NADP - Fa. Sigma Best.Nr. N-0505  
 INT - Fa. Sigma Best.Nr. I-8377  
 ADH - Fa. Sigma Best.Nr. A-3263  
 DIAPHORASE - Fa. Sigma Best.Nr. D-2381  
 5 Waschlösung 2 - Fa. Behring, Best.Nr. OSEW96, enthält Tween/PBS

Blocklösung:

PBS, pH 7.2, wird durch Zugabe von Casein und 30minütiges Einrühren 3%ig an Casein gemacht und auf pH 7.4  
 10 eingestellt. Danach werden Partikel 10' bei 4000 U/min abzentrifugiert.  
 Verdünnter mit alkalischer Phosphatase markierter Ziege anti Maus IgG<sub>1</sub>-Antikörper (Fa. Southern Biotechnology Associates, Cat.Nr. 1080-04)

Herstellung von 0.1 mM NADP:

15 7.65 mg NADP lösen in 100 ml 20 mM Tris, 0.1 mM MgSO<sub>4</sub>, pH 9.5; die Lösung kann bei -20° C mehrere Monate gelagert werden.

Herstellung von INT (P-iodo NITROTETRAZOLIUM Violet):

20 2.5 mg/ml 30%igem Ethanol im Ultraschallbad lösen; immer frisch ansetzen.

Herstellung von Diaphorase:

25 1 mg Diaphorase/ml PBS, pH 7.2, wird portioniert bei -20° C gelagert.

Herstellung von Alkoholdehydrogenase:

0.5 mg ADH/ml PBS, pH 7.2, werden portioniert bei -20° C gelagert.

Anlage 1b

Vorinkubation des Hybridomüberstandes mit dem Kompetitor

35 Die Maus IgG Konzentrationsbestimmung in Hybridomüberständen kann mittels kommerziell erhältlicher quantitativer ELISA Testsysteme bestimmt werden und ist Stand der Technik.

Anhand der Konzentrationsbestimmung im ELISA werden die Hybridomüberstände auf 1.25 µg/ml in PBS ohne Ca<sup>++</sup> und Mg<sup>++</sup> verdünnt.

Umrechnung von Gramm in Mol:

40 150 000 g - 1 Mol MAK

1.25 x 10<sup>-6</sup> g- xMol

$$1.25 \mu\text{g} = x = 8.33 \cdot 10^{-12} \text{ Mol}$$

45 Um ein Verhältnis 1+1 von MAK und Inhibitor zu haben, wurden zu 50 µl Hybridomüberstand mit einer Konzentration von 8.33 x 10<sup>-12</sup> Mol/ml 10 µl Inhibitor mit einer um den Faktor 5 erhöhten Konzentration von 8.33 x 10<sup>-12</sup> Mol/200 µl gegeben.

Der Hybridomüberstand wird mit 100 000fachem, 50 000fachem, 10 000fachem, 5 000 fachem, 1 000 fachem und 100fachem Kompetitorüberschuß für 30' bei RT inkubiert. Hiervon werden 50 µl in den ELISA (siehe Anlage 1a, Punkt 6) pipettiert.

Anlage 1c

Erzeugung der DTPA- bzw. EDTA-Komplexe

55 Die Komplex-Konstante von DTPA bzw. EDTA zu den in Tabelle I dargestellten Metallionen ist extrem hoch, so daß bei äquimolarer Mischung von DTPA bzw. EDTA mit diesen Metallionen eine komplette Sättigung zu erwarten ist. Die entsprechenden Metallionen wurden deswegen in einem 3fachen molaren Überschuß mit den DTPA bzw. EDTA inkubiert. Als Beispiel wurden 170 µl einer 10 mM Cadmiumsulfatlösung in bidest (siehe Anlage 1d) mit 30 µl einer 0.028

molaren DTPA-Stammlösung in bidest für 5' bei RT inkubiert. Zumischung von 10 µl dieser Kompetitorlösung zu dem Hybridomüberstand führt zu einem 10000fachen Überschuß an Kompetitor über den im Hybridomüberstand enthaltenen MAK. Niedrigere Kompetitor zu MAK Verhältnisse wurden dadurch erzielt, daß die Kompetitorlösung entsprechend dem gewünschten molaren Überschuß (siehe Anlage 1b) in der jeweiligen Salzionenlösung verdünnt wurde.

#### Anlage 1d

##### Quelle und relevante physicochemische Parameter der eingesetzten Metallionen

Von folgenden Metallionen wurden 10m molare Lösungen in bidest hergestellt:

Manganchlorid (?)	MG 161,88	
Fa. Merck	Nr. 5934	Ionenradius Mn: 80 pm
Cadmiumsulfate	MG 256,5	
Riedel de Haen	Nr. 31145	Ionenradius Cd: 97 pm
Zinkchlorid	MG 136,28	
Fa. Merck	Nr. 8816	Ionenradius Zn: 74 pm
Kupfersulfat	Mg 159,61	
Fa. Riedel de Haen	Nr. 31294	Ionenradius Cu: 96 pm
Yttriumchlorid	MG 303,36	
Fa. Aldrich	Nr. 20,491-9	Ionenradius Y: 92 pm
Blei(II)-nitrat	MG 331,20	
Fa. Riedel de Haen	Nr. 31137	Ionenradius Pb: 120 pm

#### Anlage 1e

##### Quantitativer Inhibitionstest von MAK durch DTPA bzw. EDTA

molarer Überschuß an Kompetitor der zu 50 % Inhibition der Bindung an das Festphasenantigen führt.

MAK-Nr.	DTPA-Y	DTPA	DTPA-Mn	DTPA-Cd	DTPA-Zn	DTPA-Cu
2050/174	$10^4$	$10^3$	$10^2$	$10^2$	$5 \times 10^3$	$5 \times 10^3$
2050/531	$5 \times 10^4$	$10^3$	$10^2$	$10^2$	$5 \times 10^3$	$5 \times 10^3$
2050/532	$5 \times 10^4$	$10^3$	$10^2$	$10^2$	$5 \times 10^3$	$5 \times 10^3$
2050/534	$5 \times 10^4$	$10^3$	$10^2$	$10^2$	$5 \times 10^3$	$5 \times 10^3$
2050/535	$10^4$	$10^2$	$10^2$	$10^2$	$10^3$	$10^3$

MAK-Nr.	DTPA-Pb	1.2.Diaminoethan	Transaconitsäure	EDTA-Y	EDTA	EDTA-Mn
2050/174	$10^3$	keine Inhibition bis $10^5$	keine Inhibition bis $10^5$	$10^2$	$10^3$	$10^3$
2050/531	$5 \times 10^3$	"	"	$10^3$	$10^3$	$10^3$
2050/532	$5 \times 10^3$	"	"	$10^2$	$10^3$	$10^3$
2050/534	$5 \times 10^3$	"	"	$10^2$	$10^3$	$10^2$
2050/535	$10^3$	"	"	$10^2$	$10^2$	$10^2$

MAK-Nr.	EDTA-Cd	EDTA-Zn	EDTA-Cu	EDTA-Pb
2050/174	$10^3$	$10^3$	$10^3$	$5 \times 10^3$
2050/531	$10^3$	$10^3$	$10^2$	$10^5$
2050/532	$10^3$	$10^3$	$5 \times 10^3$	$10^5$
2050/534	$10^2$	$10^3$	$10^3$	$5 \times 10^3$
2050/535	$10^2$	$10^2$	$10^2$	$10^2$

Tab. 1

Peptidlinker mit dazugehörigen Nukleotidsequenzen

E P K S C G G E A A P A  
 + 5' CTCTCTGCAGAGCCCAAATCTTGTGGCGGCGAGGCAGCTCCCGCAG  
 - 3' GAGAGACGTCTCGGGTTTAGAACACCGCCGCTCCGTCGAGGGCGTC  
 A A P A A A A G G Q V Q L Q E S  
 CTGCACCCGCAGCAGCCGCAGCAGGCGGGCAGGTCCAACTGCAGGAGAGC 3'  
 GACGTGGGCGTCGTCGGCGTCGTCGCCCGTCCAGGTTGACGTCCTCTCG 5'

+ = kodierender Strang  
 - = komplementärer Strang

Tab. 2 MAK A

## VH

5 Q V Q L Q E S G G G L V Q P G G S L R L  
CAGGTCCAACCTGCAGGAGTCTGGAGGAGGCTTGGTACAGCCTGGGGGTTCTCTGAGACTC  
10 20 30 40 50 60

10 S C A T S G F S D Y Y M N W V R Q P P G  
TCCTGCGCAACTTCTGGGTTTCACTGATTACTACATGAAGTGGTCCGCCAGCCTCCAGGA  
70 80 90 100 110 120

15 K A L E W L G F I S N K P N G H T T E Y  
AAAGCACTTGAGTGGTTGGGTTTTATTTCAAACAAACCTAATGGTCACACAACAGAGTAC  
130 140 150 160 170 180

20 S A S V K G R F T I S R D N S Q S I L Y  
AGTGCATCTGTGAAGGGTCGGTTCAACATCTCCAGAGATAATTCCCAAAGCATCCTCTAT  
190 200 210 220 230 240

25 L Q M N T L R A E D S A T Y Y C A R D K  
CTTCAAATGAACACCCTGAGAGCTGAGGACAGTGCCACTTATTATTGTGCAAGAGATAAG  
250 260 270 280 290 300

30 G I R W Y F D V W G Q G T T V T V S S  
GGAATACGATGGTACTTCGATGTCTGGGGCCAAGGGACCACGGTCACCGTCTCCTCA  
310 320 330 340 350

## VK

35 A I L S A S P G E K V T M T C R A S S S  
AGCAATCCTGTCTGCATCTCCAGGGGAGAAGGTACAATGACTTGCAGGGCCAGCTCAAG  
10 20 30 40 50 60

40 V S Y M H W Y Q Q K P G S S P K P W I Y  
TGTAAGTTACATGCACTGGTACCAGCAGAAGCCAGGATCCTCCCCAAACCCTGGATTTA  
70 80 90 100 110 120

45 A T S N L A S G V P A R F S G S G S G T  
TGCCACATCCAACCTGGCTTCTGGAGTCCCTGCTCGCTTCAGTGGCAGTGGGTCTGGGAC  
130 140 150 160 170 180

50 S Y S L T I I R V E A E D A A T Y Y C Q  
CTCTTACTCTCTCACAATCATCAGAGTGGAGGCTGAAGATGCTGCCACTTATTACTGCCA  
190 200 210 220 230 240

55 Q W S S N P L T F G A G T K L E I  
GCAGTGGAGTAGTAACCCGCTCACGTTCCGGTGCTGGGACCAAGCTGGAGATC  
250 260 270 280 290

Tab. 3      MAK B  
VH

5            L Q E S G P D L V K P S Q S L S L T C T  
 CTGCAGGAGTCAGGACCTGACCTGGTGAACCTTCTCAGTCACCTTCACTCACCTGCACT  
               10                20                30                40                50                60

10           V T G Y S I T S G Y S W H W I R Q F P G  
 GTCAGTGGCTACTCCATCACCAGTGGTTATAGCTGGCACTGGATCCGGCAGTTTCCAGGA  
               70                80                90                100               110               120

15           N K L E W M G Y I Q Y S G I T N Y N P S  
 AACAACTGGAATGGATGGGCTACATACAGTACAGTGGTATCACTAACTACAACCCCTCT  
               130                140                150                160                170                180

20           L K S R I S I T R D T S K N Q F F L Q L  
 CTCAAAAGTCGAATCTCTATCACTCGAGACACATCCAAGAACCAGTTCTTCCTGCAGTTG  
               190                200                210                220                230                240

25           N S V T T E D T A T Y Y C A R E D Y D Y  
 AATTCAGTGAAGTACTGAGGACACAGCCACATATTACTGTGCAAGAGAAGACTATGATTAC  
               250                260                270                280                290                300

30           H W Y F D V W G A G T T V T V S S  
 CACTGGTACTTCGATGTCTGGGGCGCAGGGACCACGGTCACCGTCTCCTCA  
               310                320                330                340                350

35           VT  
 L T Q S P A I M S A S L G E E I T L T C  
 CTGACCCAGTCTCCAGCAATCATGTCTGCATCTCTAGGGGAGGAGATCACCCCTAACCTGC  
               10                20                30                40                50                60

40           S T S S S V S Y M H W Y Q Q K S G T S P  
 AGTACCAGCTCGAGTGTAAGTTACATGCACTGGTACCAGCAGAAGTCAGGCACCTTCTCCC  
               70                80                90                100               110               120

45           K L L I Y S T S N L A S G V P S R F S G  
 AAACCTCTTGATTATAGCACATCCAACCTGGCTTCTGGAGTCCCTTCTCGCTTCAGTGGC  
               130                140                150                160                170                180

50           S G S G T F Y S L T I S S V E A E D A A  
 AGTGGGTCTGGGACCTTTTATTCTCTCACAATCAGCAGTGTGGAGGCTGAAGATGCTGCC  
               190                200                210                220                230                240

55           D Y Y C H Q W S S Y P T F G G G T K L E  
 GATTATTACTGCCATCAGTGGAGTAGTTATCCACGTTCCGAGGGGGGACCAAGCTGGAG  
               250                260                270                280                290                300

Tab. 4      MAK C

## VH

5      Q V Q L Q Q S G P E L V K P G A S V K M  
 CAGGTCCAAGTGCAGCAGTCTGGACCTGAGCTGGTAAAGCCTGGGGCTTCAGTGAAGATG  
           10               20               30               40               50               60

10     S C K A S G Y T F T Y Y V I H W V K Q K  
 TCCTGCAAGGCTTCTGGATACACATTCACTACTATGTTATTCACTGGGTGAAACAGAAG  
           70               80               90               100               110               120

15     P G Q G L E W I G Y I H P Y N A G T E Y  
 CCTGGGCAGGGCCTTGAGTGGATTGGATACATTCACTCCTTACAATGCTGGTACTGAGTAC  
           130               140               150               160               170               180

20     N E K F K G K A T L T S D K S S S T A Y  
 AATGAGAAGTTCAAAGGCAAGGCCACACTGACTTCAGACAAATCCTCCAGCACAGCCTAC  
           190               200               210               220               230               240

25     M E L S S L T S E D S A V Y Y C S M G R  
 ATGGAGCTCAGCAGCCTGACCTCTGAGGACTCTGCGGTCTATTACTGTTCAATGGGACGA  
           250               260               270               280               290               300

30     G G D Y W G Q G T T V T V S S  
 GGGGGTGAAGTACTGGGGCCAAGGGACACGGTCACCGTCTCCTCA  
           310               320               330               340

## VK

35     L T Q S P A I M S A S P G E K V T M T C  
 CTGACCCAGTCTCCAGCAATTATGTCTGCATCTCCTGGGAGAAGGTCACCATGACCTGC  
           10               20               30               40               50               60

40     S A S S S V S Y M H W Y Q Q K S G T S P  
 AGTGCCAGCTCAAGTGTAAAGTTACATGCACTGGTACCAGCAGAAGTCAGGCACCTCCCCC  
           70               80               90               100               110               120

45     K R W I Y D T S K L A S G V P A R F S G  
 AAAAGATGGATTTATGACACATCCAAACTGGCTTCTGGAGTCCCTGCTCGCTTCAGTGGC  
           130               140               150               160               170               180

50     S G S G T S Y S L T I S S M E A E D A A  
 AGTGGGTCTGGGACCTCTTACTCTCTCACAATCAGCAGCATGGAGGCTGAAGATGCTGCC  
           190               200               210               220               230               240

55     T Y Y C Q Q W S S N P F T F G A G T K L  
 ACTTATTACTGCCAGCAGTGGAGTAGTAACCCATTACGTTGGGCGGGGACCAAGCTG  
           250               260               270               280               290               300

Tab. 5      MAK D  
VH

5            A E S G P G L V R L T S L S I T C T V S  
 GCAGAGTCAGGGCCTGGCCTGGTGCCTCAGAGCCTGTCCATCACTTGCACTGTCTCT  
             10            20            30            40            50            60

10           G F S L I S Y G V H W V R Q P P G K G L  
 GGCTTTTCATTAATTAGTTATGGTGTACACTGGGTTCCGCCAGCCTCCAGGAAAGGGTCTG  
             70            80            90            100            110            120

15           E W L G V I W A G G S T N Y N S A L M S  
 GAGTGGCTGGGAGTAATATGGCAGGTGGAAGCACAAATTATAATTCCGGCTCTCATGTCC  
             130            140            150            160            170            180

20           R L S I S K D N S K S Q V F L K M N S L  
 AGACTGAGCATCAGCAAAGACAACCTCCAAGAGCCAAGTTTTCTTAAAAATGAACAGTCTG  
             190            200            210            220            230            240

25           Q T G D T A I Y Y C A R G G D D Y D G F  
 CAAACTGGTGACACAGCCATATACTACTGTGCCAGAGGGGGGATGATTACGATGGGTCT  
             250            260            270            280            290            300

30           A Y W G Q G T T V T V S S G E S  
 GCTTACTGGGGCCAAGGGACCGGTACCGTCTCTCAGGTGAGTCC  
             310            320            330            340

## VK

35           L T Q S P S S L A V S A G E K V T M S C  
 CTGACCCAGTCTCCATCCTCCCTGGCTGTGTGTCAGCAGGAGAGAAGGTCACTATGAGCTGC  
             10            20            30            40            50            60

40           K S S Q S L L S S T K R K N Y L A W Y Q  
 AAATCCAGTCAGAGTCTGCTCAGCAGTACAAAGCGAAAGAACTACTTGGCTTGGTACCAG  
             70            80            90            100            110            120

45           Q K P G Q S P K L L I Y W A S T R E S G  
 CAGAAACCAGGTCACTCTCTAACTACTGATCTACTGGGCATCCACTCGGGAATCTGGG  
             130            140            150            160            170            180

50           Y P D R F T G S G S G T D F T L T I S S  
 GTCCCTGATCGCTTCACAGGCAGTGGATCTGGGACAGATTTCACTCTCACCATCAGCAGT  
             190            200            210            220            230            240

55           V Q A E D L A V Y Y C K Q S Y N L R A F  
 GTGCAGGCTGAAGACCTGGCAGTTTATTACTGCAACAATCTTATAATCTTCGGGCGTTC  
             250            260            270            280            290            300

G G G T K L E I K  
 GGTGGAGGGACCAAGCTGGAGATCAA  
             310            320

Tab. 6

5

Mutagene Oligonukleotide:

10

1) 5'CTTACCTGGG.CATGCCCCGA.GCTCCCGTGG.GCATGT3'

15

2) 5'AGTGGGGTTT.TCAGCTCTGCAGAG3'

Tabelle 7

20

25

Mutiertes Hinge Exon:

30

E L K T P L G D T T H T C  
AGAGCTCAAA.ACCCCACTTG.GTGACACAAC.TCACACATGC

35

↓  
G

40

P R C P  
CCACGGTGCCCAAGT

45

GAGCTCGGGGCA  
Sst1 Sph1

50

55



Tab. 8

## Jun I Oligonukleotid

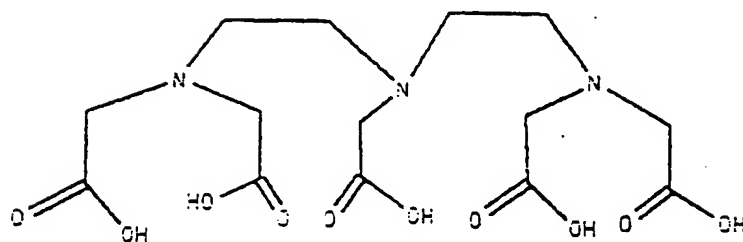
5'CTACGCTCGG.CTAGAGGAAA.AAGTGAAAAC.  
CTTGAAAGCG.CAAAACCTCG.AGCTGGCATC.  
CACGGCCAAC.ATGCTCAGGG.AACAGGTGGC.  
ACAGCTTAAG.CAGAAAGTCA.TGAACCACCG.  
ACCTGCATB3'.

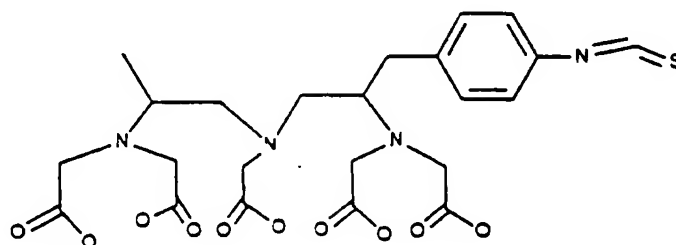
## Jun II Oligonukleotid

5'CAGGTCGGTG.GTTCATGACT.TTCTGCTTAA.  
GCTGTGCCAC.CTGTTCCCTG.AGCATGTTGG.  
CCGTGGATGC.CAGCTCGGAG.TTTTGCGCTT.  
TCAAGGTTTT.CACTTTTCC.TCTAGCCGAG.  
CGATGAGCT3'.

Formel 1

## DTPA



Formel 2**Isothiocyanatobenzyl-DTPA****Patentansprüche**

**Patentansprüche für folgende Vertragsstaaten : AT, BE, CH, DE, DK, FR, GB, IT, LI, LU, NL, SE**

1. Bispezifische oder oligospezifische mono- oder oligovalente Rezeptoren, gentechnisch erhältlich durch Fusion von für  $V_H$  und  $C_H1$  Regionen der Antikörper zweier oder mehrerer verschiedener Spezifitäten kodierende DNA mittels geeigneter Linker und anschließende Expression zusammen mit den dazugehörigen Genabschnitten für die leichten Ketten in Expressionssystemen, dadurch gekennzeichnet, daß eine Spezifität über fos-jun Interaktion gegen ein Komplexon gerichtet ist.
2. Rezeptoren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die andere Spezifität gegen animale oder humane tumorassoziierte Antigene gerichtet ist.
3. Rezeptoren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die andere Spezifität von den monoklonalen Antikörpern mit den variablen Regionen gemäß Tab. 2, 3, 4 oder 5 stammt.
4. Rezeptoren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß bei zwei Spezifitäten drei Bindungsstellen vorhanden sind.
5. Rezeptoren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß bei zwei Spezifitäten 4 Bindungsstellen vorhanden sind.
6. Rezeptoren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß bei drei Spezifitäten eine gegen Tumore gerichtet ist und die beiden anderen in unterschiedlicher Weise gegen DTPA oder EDTA gerichtet sind.
7. Verfahren zur Herstellung von Rezeptoren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die für die schweren Ketten-Antikörperteile kodierenden DNA-Fragmente mittels geeigneter Linker verbunden und in einem Expressionssystem zusammen mit den Genen für die leichten Ketten exprimiert werden.
8. Arzneimittel enthaltend einen Rezeptor nach einem der Ansprüche 1 bis 6.

**Patentansprüche für folgende Vertragsstaaten : ES, GR**

1. Verfahren zur Herstellung von bispezifischen oder oligospezifischen mono- oder oligovalenten Rezeptoren wobei eine Spezifität über fos-jun Interaktion gegen ein Komplexon gerichtet ist, dadurch gekennzeichnet, daß für  $V_H$  und

C<sub>H</sub>1 Regionen der Antikörper zweier oder mehrerer verschiedener Spezifitäten kodierende DNA mittels geeigneter Linker fusioniert und anschließend zusammen mit den dazugehörigen Genabschnitten für die leichten Ketten exprimiert wird.

- 5 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die andere Spezifität gegen animale oder humane tumorassoziierte Antigene gerichtet ist.
3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die andere Spezifität von den monoklonalen Antikörpern mit den variablen Regionen gemäß Tab. 2, 3, 4 oder 5 stammt.
- 10 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß bei zwei Spezifitäten drei Bindungsstellen vorhanden sind.
- 15 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß bei zwei Spezifitäten 4 Bindungsstellen vorhanden sind.
6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß bei drei Spezifitäten eine gegen Tumore gerichtet ist und die beiden anderen in unterschiedlicher Weise gegen DTPA oder EDTA gerichtet sind.

## 20 Claims

Claims for the following Contracting States : AT, BE, CH, DE, DK, FR, GB, IT, LI, LU, NL, SE

- 25 1. A bispecific or oligospecific mono- or oligovalent receptor, obtainable by gene manipulation by fusion of DNA coding for V<sub>H</sub> and C<sub>H</sub>1 regions of the anti-bodies of two or more different specificities, by means of suitable linkers and subsequent expression together with the gene sections belonging thereto for the light chains in expression systems, wherein one specificity is directed against a complexone via fos-jun interaction.
- 30 2. The receptor as claimed in claim 1, wherein the other specificity is directed against animal or human tumor-associated antigens.
3. The receptor as claimed in claim 1 or 2, wherein the other specificity derives from the monoclonal anti-bodies with the variable regions shown in Tab. 2, 3, 4 or 5.
- 35 4. The receptor as claimed in any of claims 1 to 3, wherein three binding sites are present in the case of two specificities.
5. The receptor as claimed in any of claims 1 to 3, wherein 4 binding sites are present in the case of two specificities.
- 40 6. The receptor as claimed in any of claims 1 to 5, wherein, in the case of three specificities, one is directed against tumors and the two others are directed in a different manner against DTPA or EDTA.
7. A process for the preparation of the receptor as claimed in any of claims 1 to 6, which comprises the DNA fragments which code for the heavy chain anti-body portions being connected by means of suitable linkers and expressed in an expression system together with the genes for the light chains.
- 45 8. A pharmaceutical comprising the receptor as claimed in any of claims 1 to 6.

Claims for the following Contracting States : ES, GR

- 50 1. A process for the preparation of a bispecific or oligospecific mono- or oligovalent receptor, one specificity being directed against a complexone via fos-jun interaction, which comprises DNA coding for V<sub>H</sub> and C<sub>H</sub>1 regions of the antibodies of two or more different specificities being fused by means of suitable linkers and subsequently expressed together with the gene sections belonging thereto for the light chains.
- 55 2. The process as claimed in claim 1, wherein the other specificity is directed against animal or human tumor-associated antigens.

3. The process as claimed in claim 1 or 2, wherein the other specificity derives from the monoclonal anti-bodies with the variable regions shown in Tab. 2, 3, 4 or 5.
4. The process as claimed in any of claims 1 to 3, wherein three binding sites are present in the case of two specificities.
5. The process as claimed in any of claims 1 to 3, wherein 4 binding sites are present in the case of two specificities.
6. The process as claimed in any of claims 1 to 5, wherein, in the case of three specificities, one is directed against tumors and the two others are directed in a different manner against DTPA or EDTA.

#### Revendications

#### Revendications pour les Etats contractants suivants : AT, BE, CH, DE, DK, FR, GB, IT, LI, LU, NL, SE

1. Récepteurs mono- ou oligovalents, bispécifiques ou oligospécifiques, pouvant être obtenus, par génie génétique, par fusion d'ADN codant pour les régions  $V_H$  et  $C_H1$  des anticorps à deux spécificités différentes ou plus, au moyen de lieurs appropriés, et expression subséquente avec les segments de gènes correspondants codant pour les chaînes légères, dans des systèmes d'expression, caractérisés en ce qu'une spécificité est dirigée contre un complexon par l'intermédiaire d'interaction *fos-jun*.
2. Récepteurs selon la revendication 1, caractérisés en ce que l'autre spécificité est dirigée contre des anti-gènes humains ou animaux associés à des tumeurs.
3. Récepteurs selon la revendication 1 ou 2, caractérisés en ce que l'autre spécificité dérive des anticorps monoclonaux comportant les régions variables selon le tableau 2, 3, 4 ou 5.
4. Récepteurs selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisés en ce que, dans le cas de deux spécificités, trois sites de liaison sont présents.
5. Récepteurs selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisés en ce que, dans le cas de deux spécificités, quatre sites de liaison sont présents.
6. Récepteurs selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisés en ce que, dans le cas de trois spécificités, l'une est dirigé contre des tumeurs et les deux autres sont dirigées, de façon différente, contre le DTPA ou l'EDTA.
7. Procédé pour la production de récepteurs selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que les fragments d'ADN codant pour les segments d'anticorps de type chaîne lourde sont assemblés au moyen de lieurs appropriés et exprimés dans un système d'expression, conjointement avec les gènes codant pour les chaînes légères.
8. Médicament contenant un récepteur selon l'une des revendications 1 à 6.

#### Revendications pour les Etats contractants suivants : ES, GR

1. Procédé pour la production de récepteurs mono- ou oligovalents, bispécifiques ou oligospécifiques, une spécificité étant dirigée contre un complexon, par l'intermédiaire d'interaction *fos-jun*, caractérisé en ce que de l'ADN codant pour les régions  $V_H$  et  $C_H1$  des anticorps à deux spécificités différentes ou plus sont fusionnés au moyen de lieurs appropriés et ensuite exprimés conjointement avec les segments de gènes correspondants, codant pour les chaînes légères.
2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'autre spécificité est dirigée contre des antigènes humains ou animaux associés à des tumeurs.
3. Procédé selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce que l'autre spécificité dérive des anticorps monoclonaux comportant les régions variables selon le tableau 2, 3, 4 ou 5.
4. Procédé selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que, dans le cas de deux spécificités, trois sites de liaison sont présents.

5. Procédé selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que, dans le cas de deux spécificités, quatre sites de liaison sont présents.
6. Procédé selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que, dans le cas de trois spécificités, l'une est dirigé contre des tumeurs et les deux autres sont dirigées, de façon différente, contre le DPTA ou l'EDTA.

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

FIG. 1

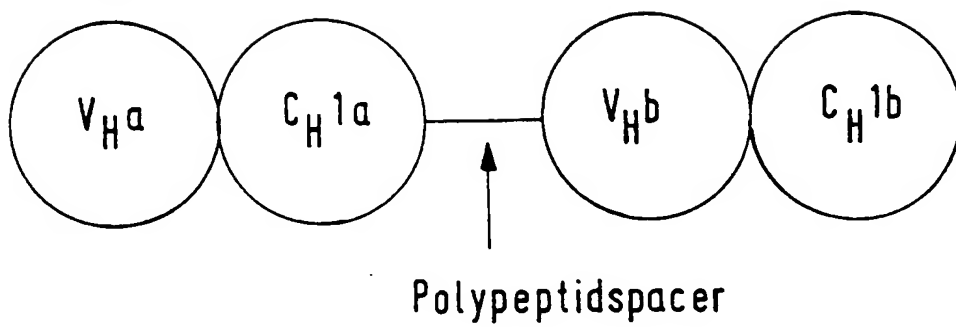


FIG. 2

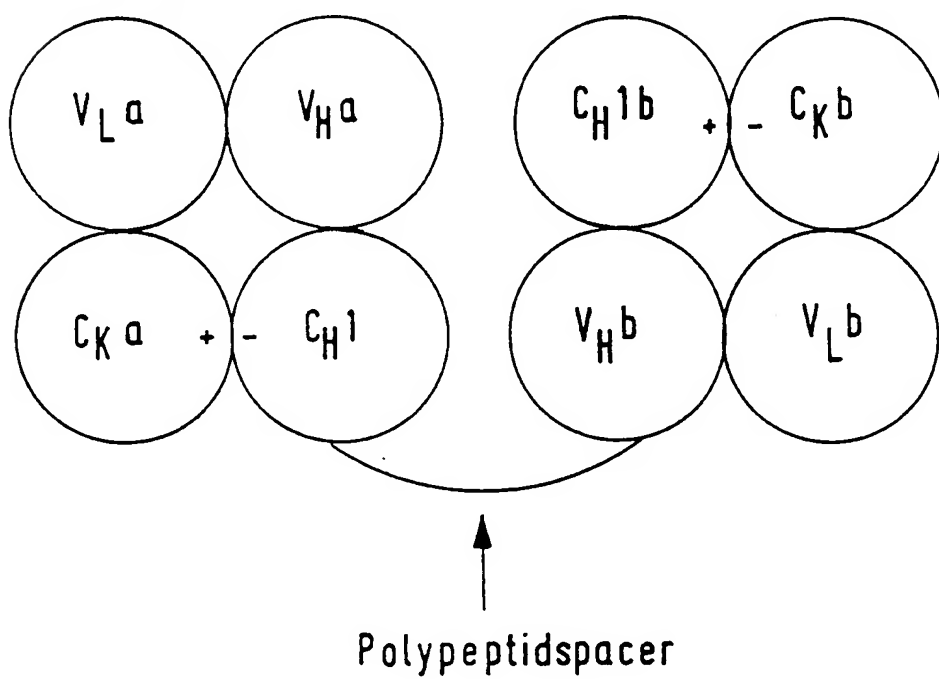


FIG. 3

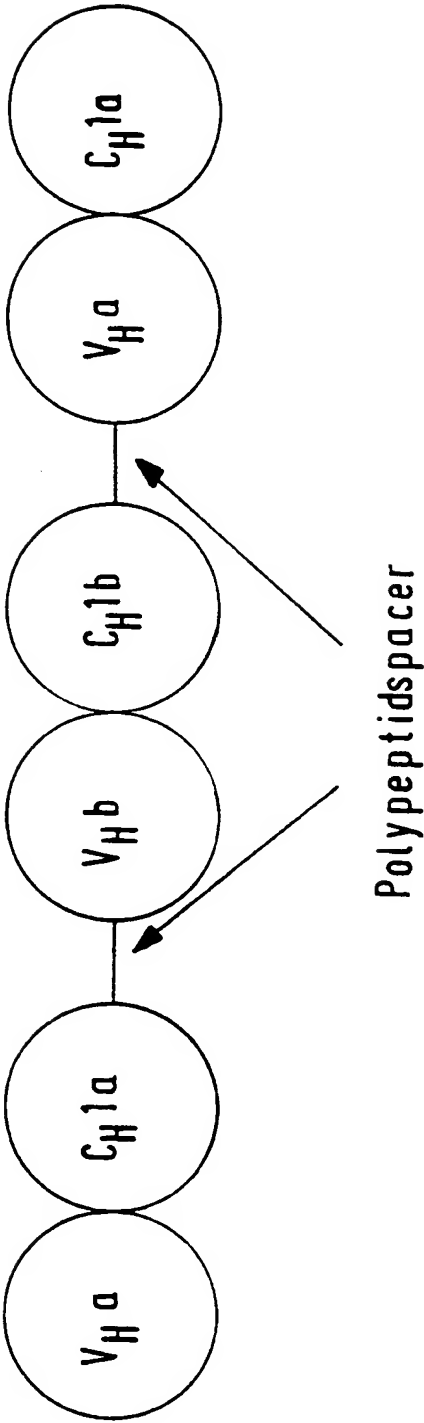
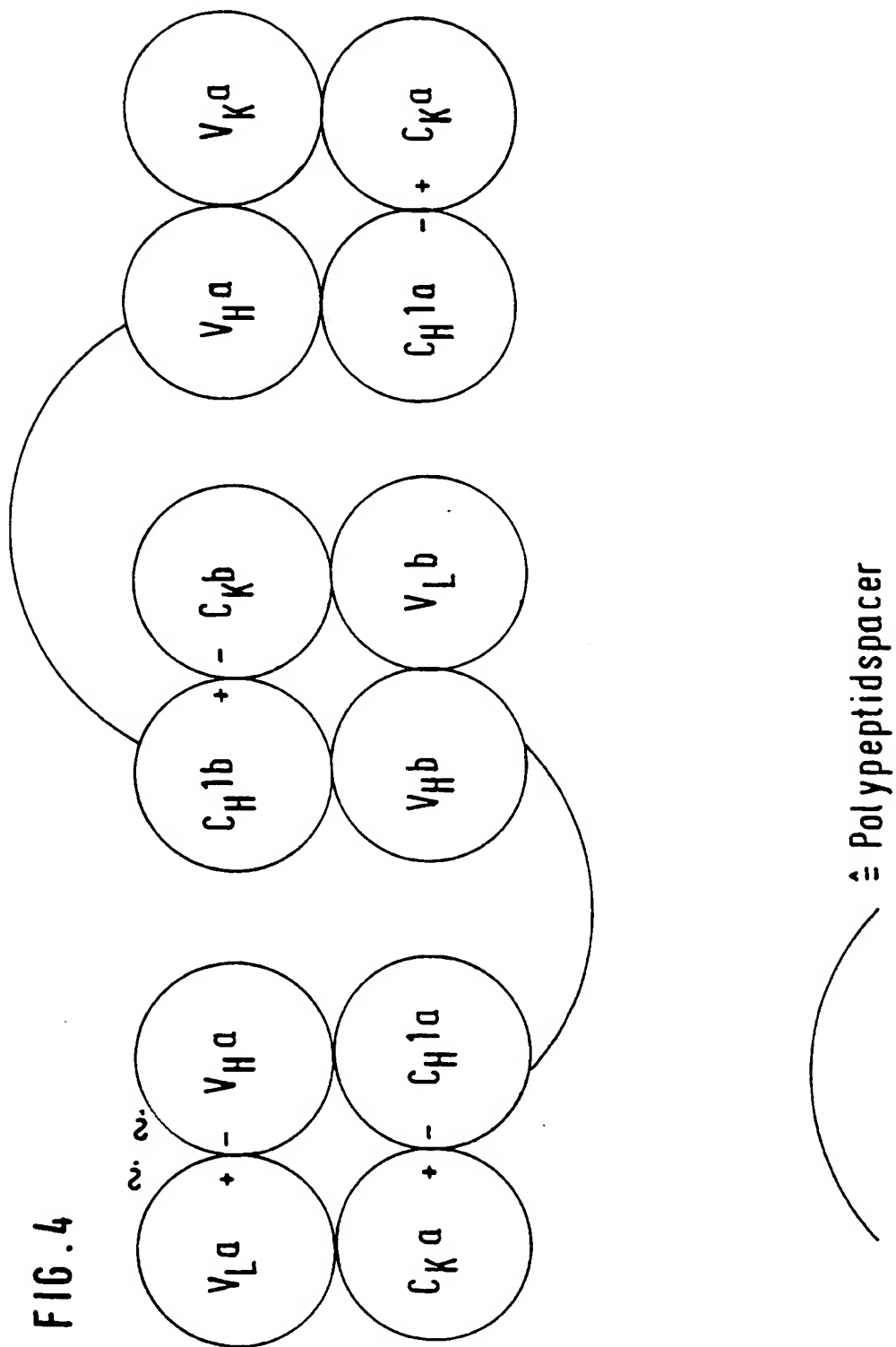


FIG. 4





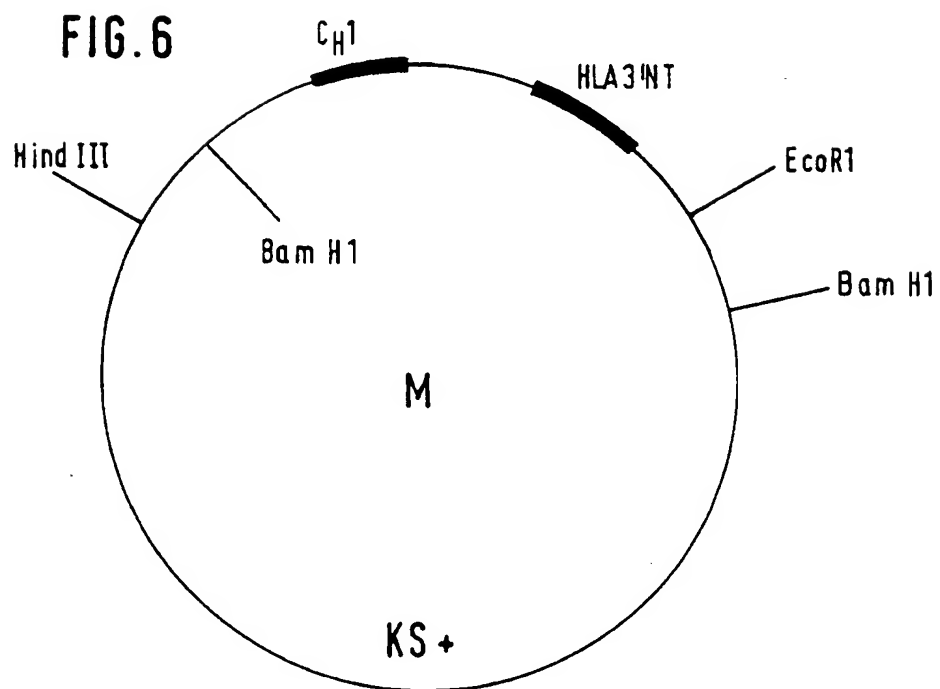
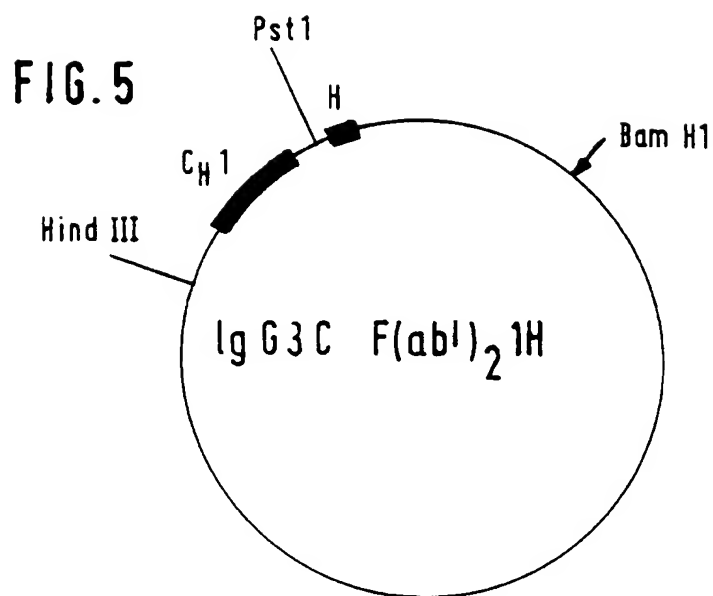


FIG. 7

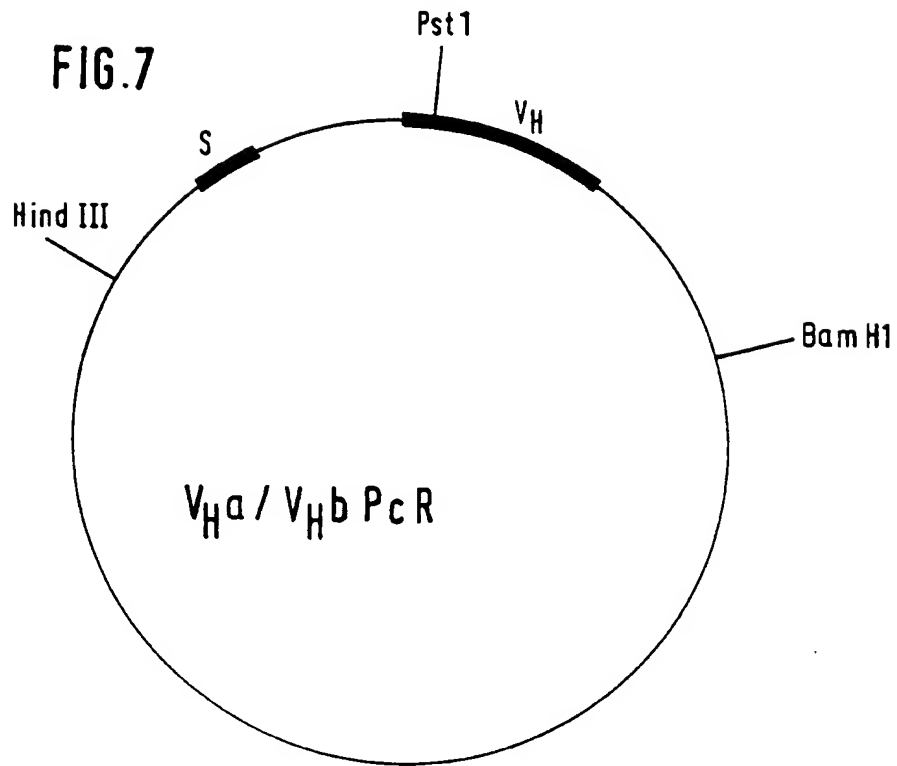
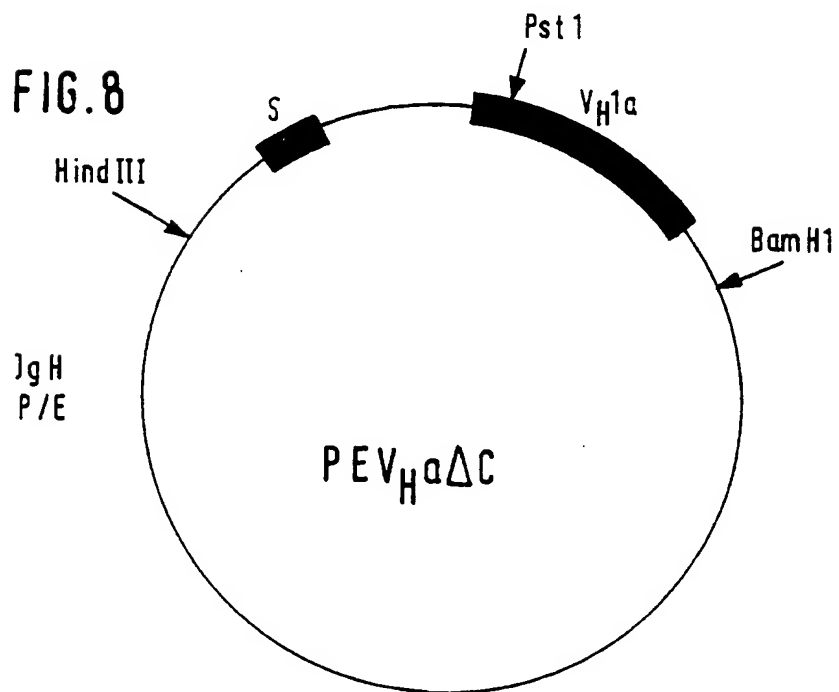


FIG. 8



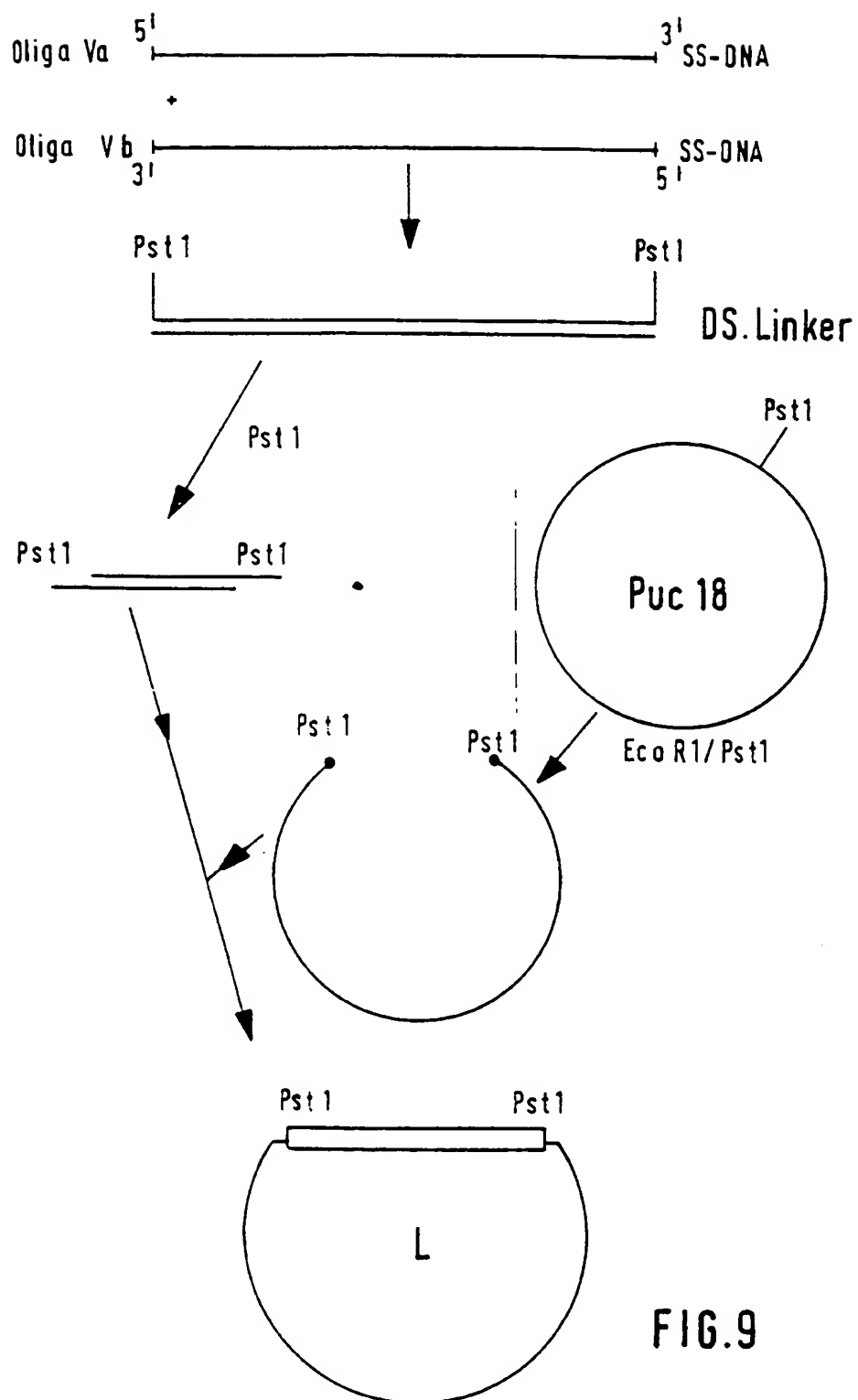


FIG.9

FIG. 10

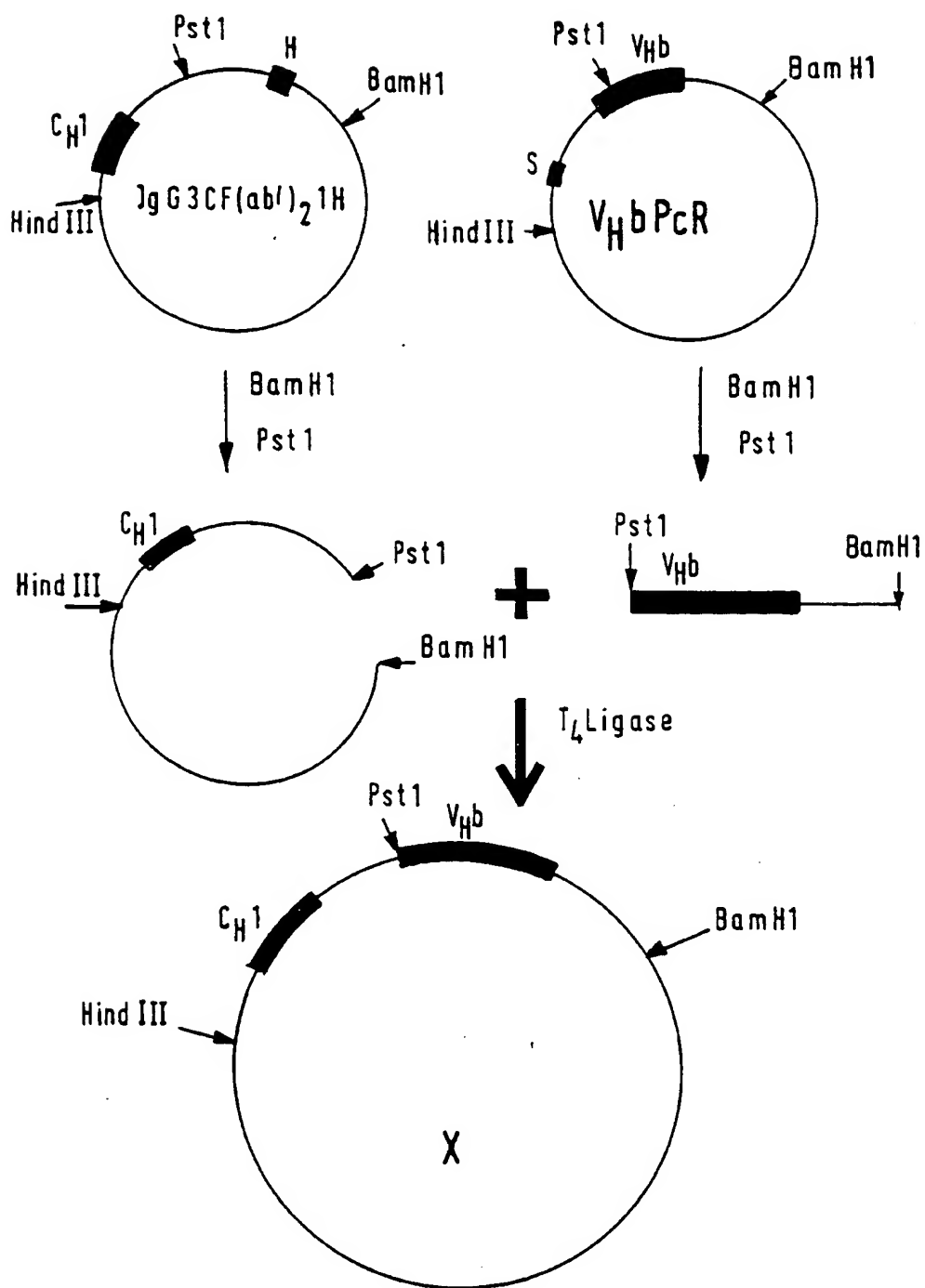


FIG. 11

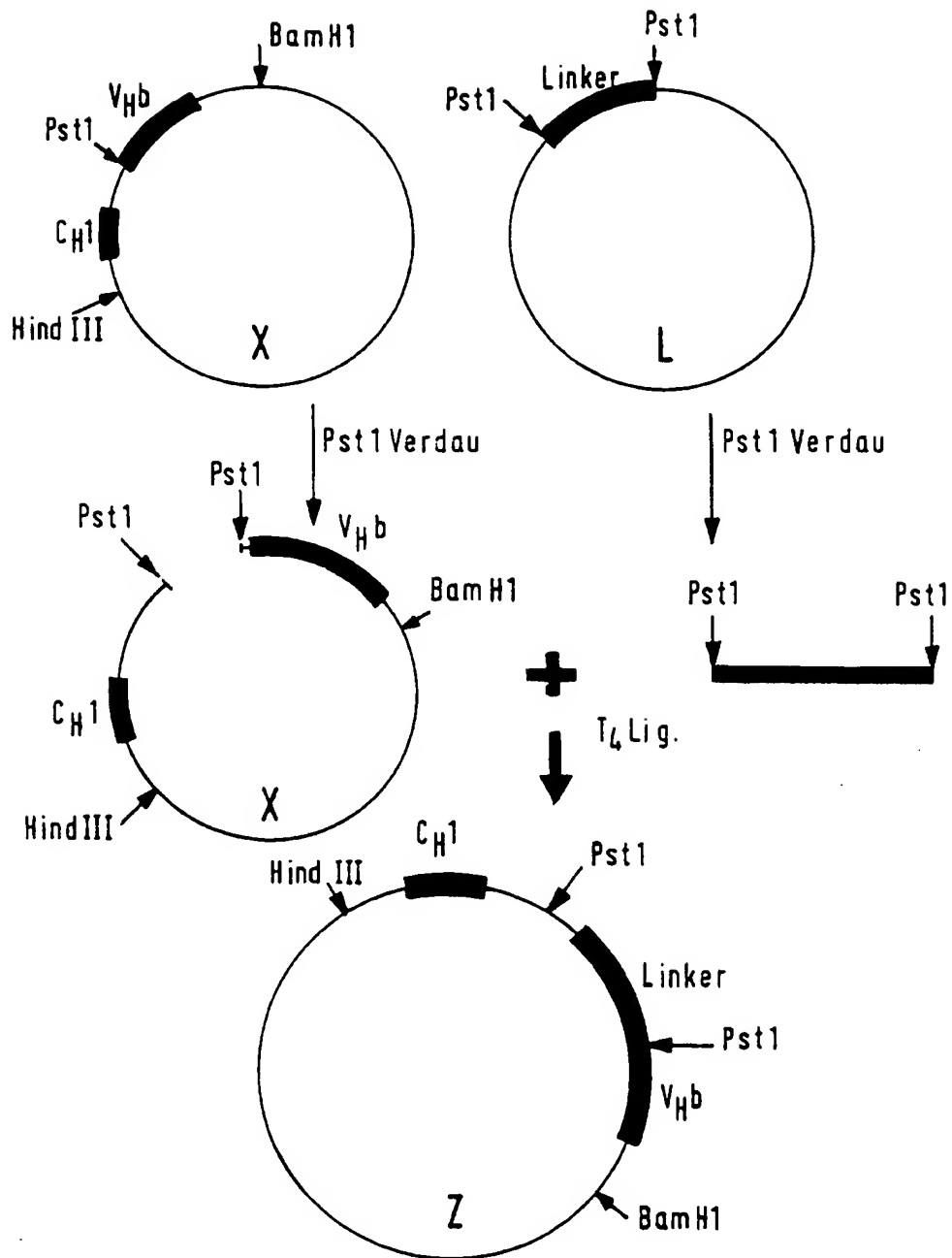


FIG. 12

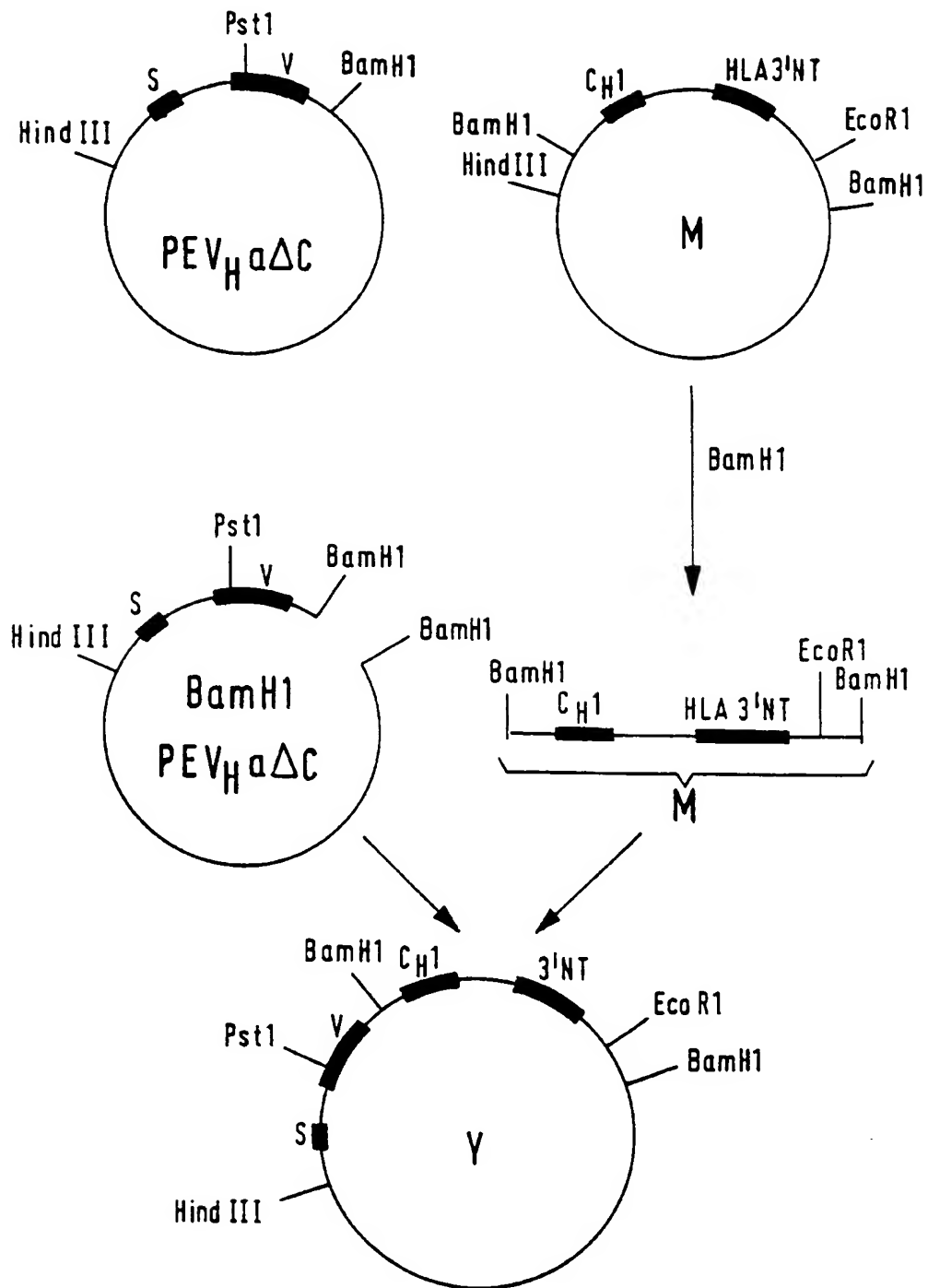


FIG.13

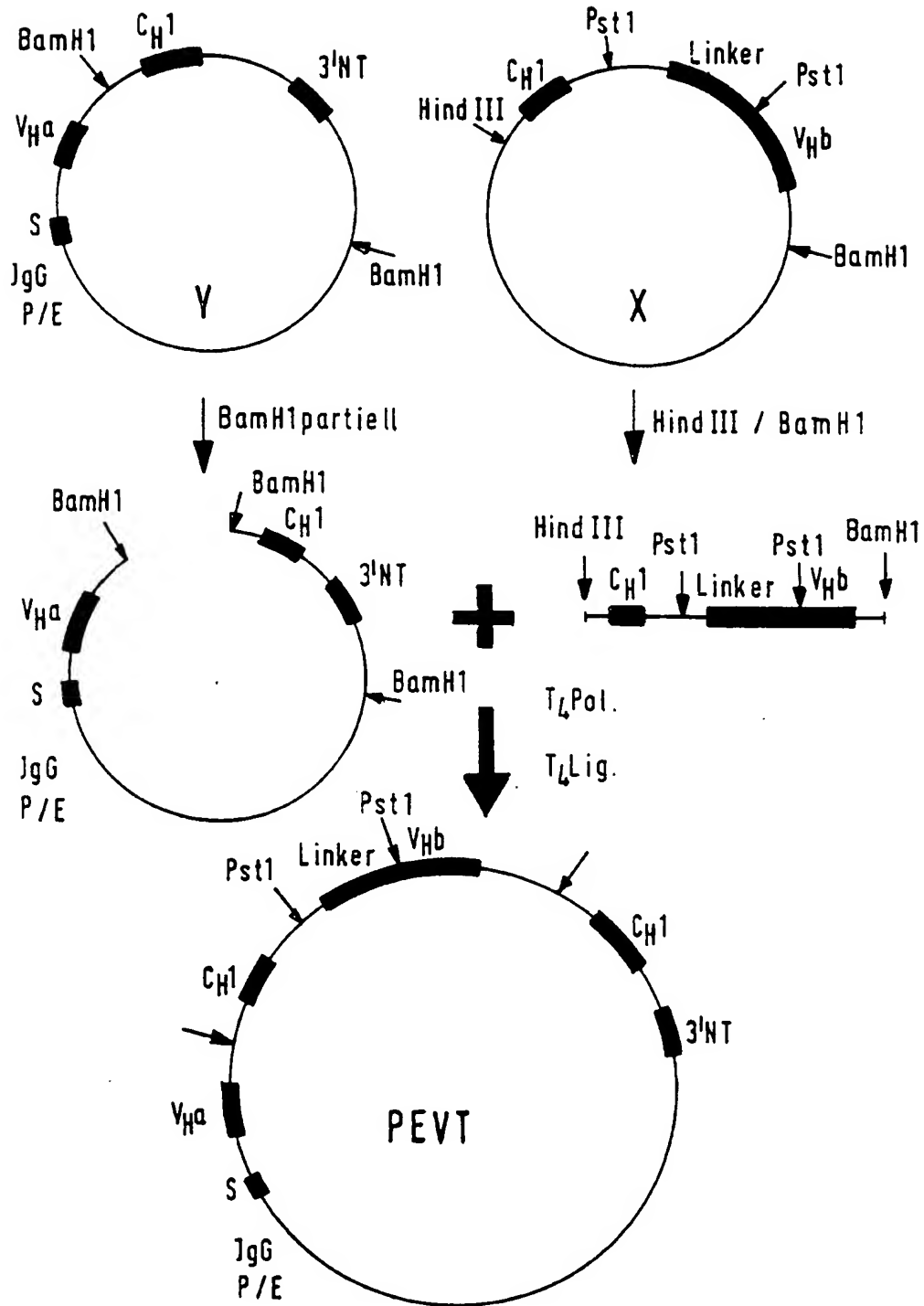


FIG. 14

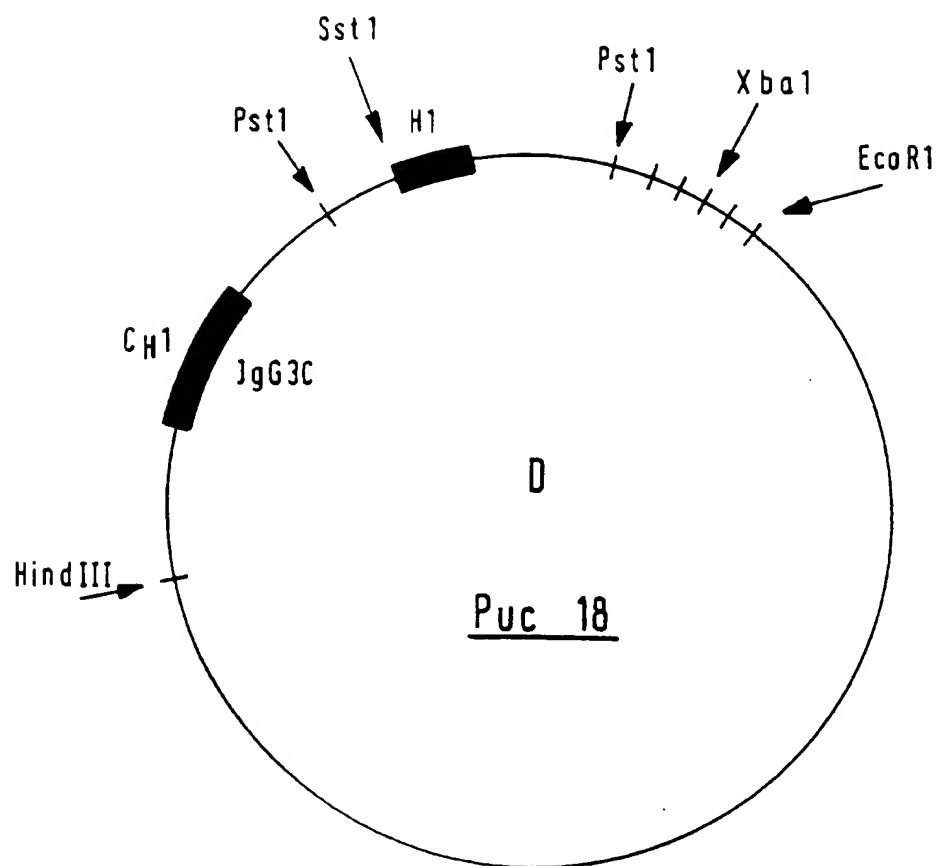




FIG. 15

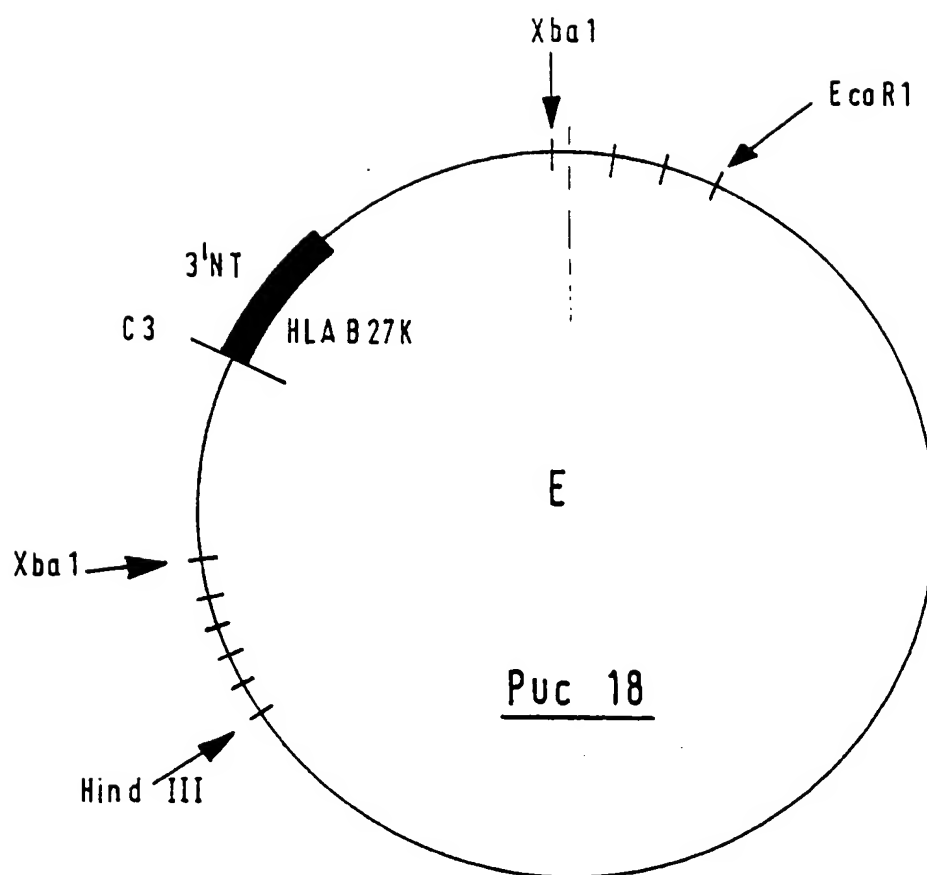


FIG. 16

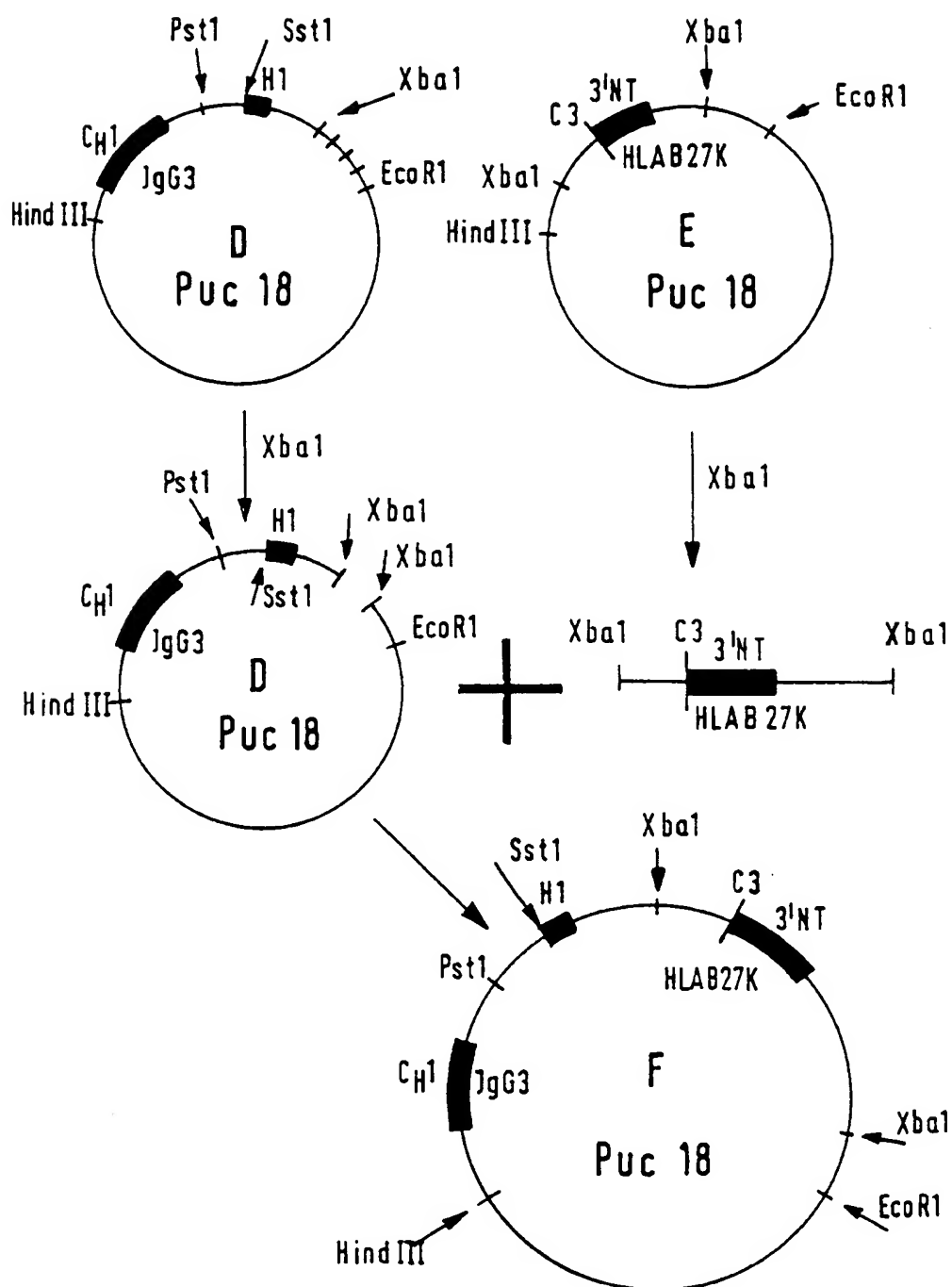


FIG. 17

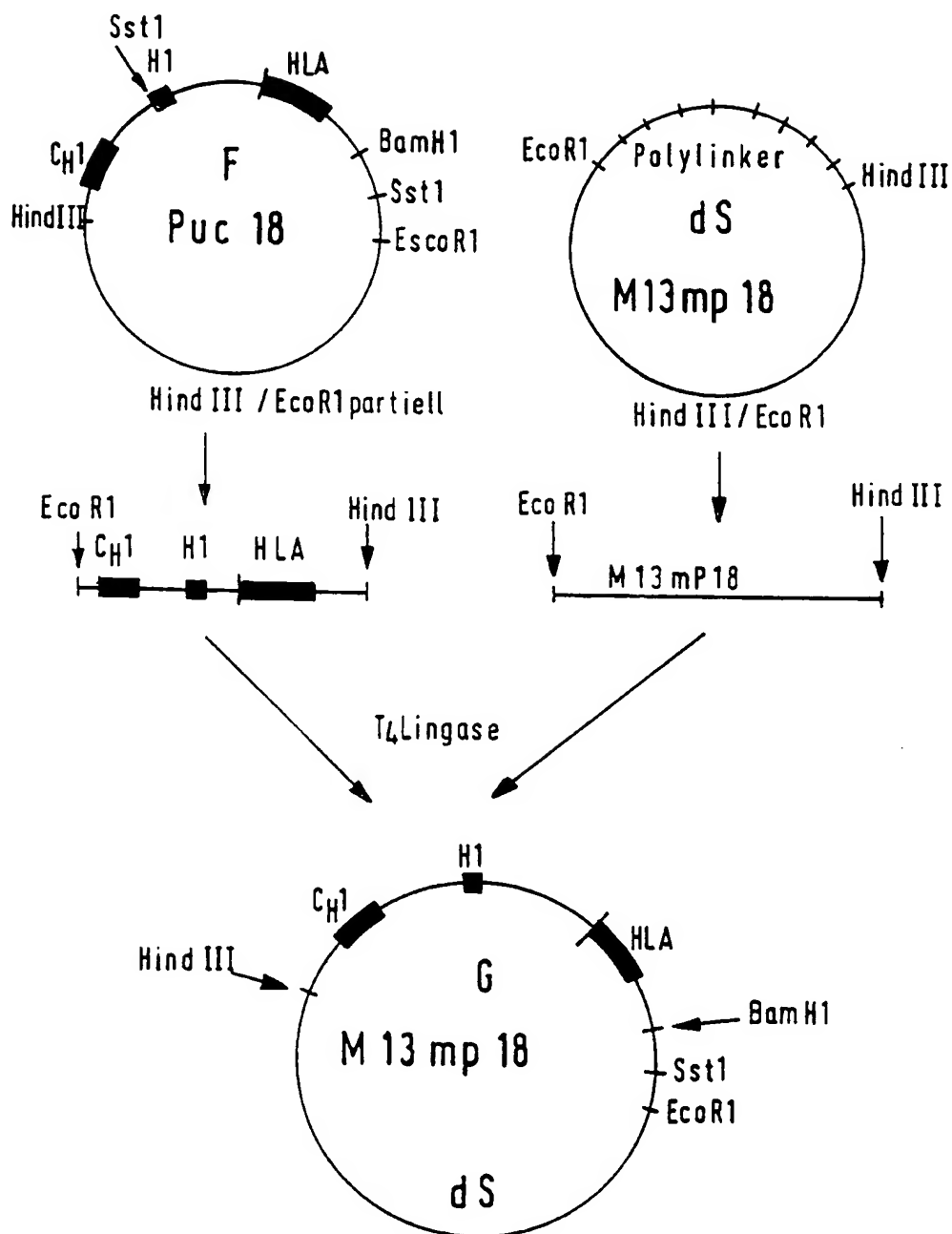


FIG. 18

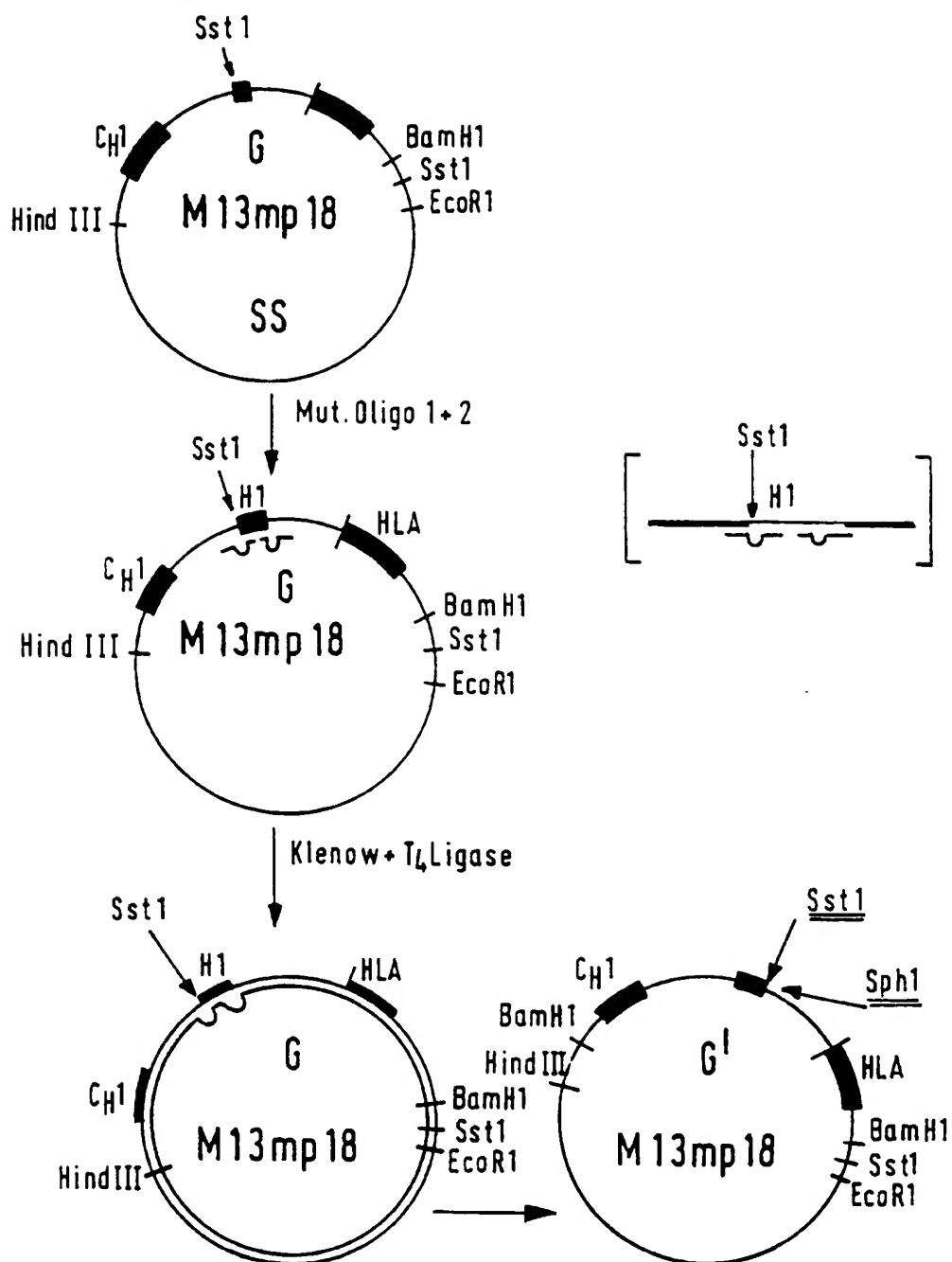


FIG. 19

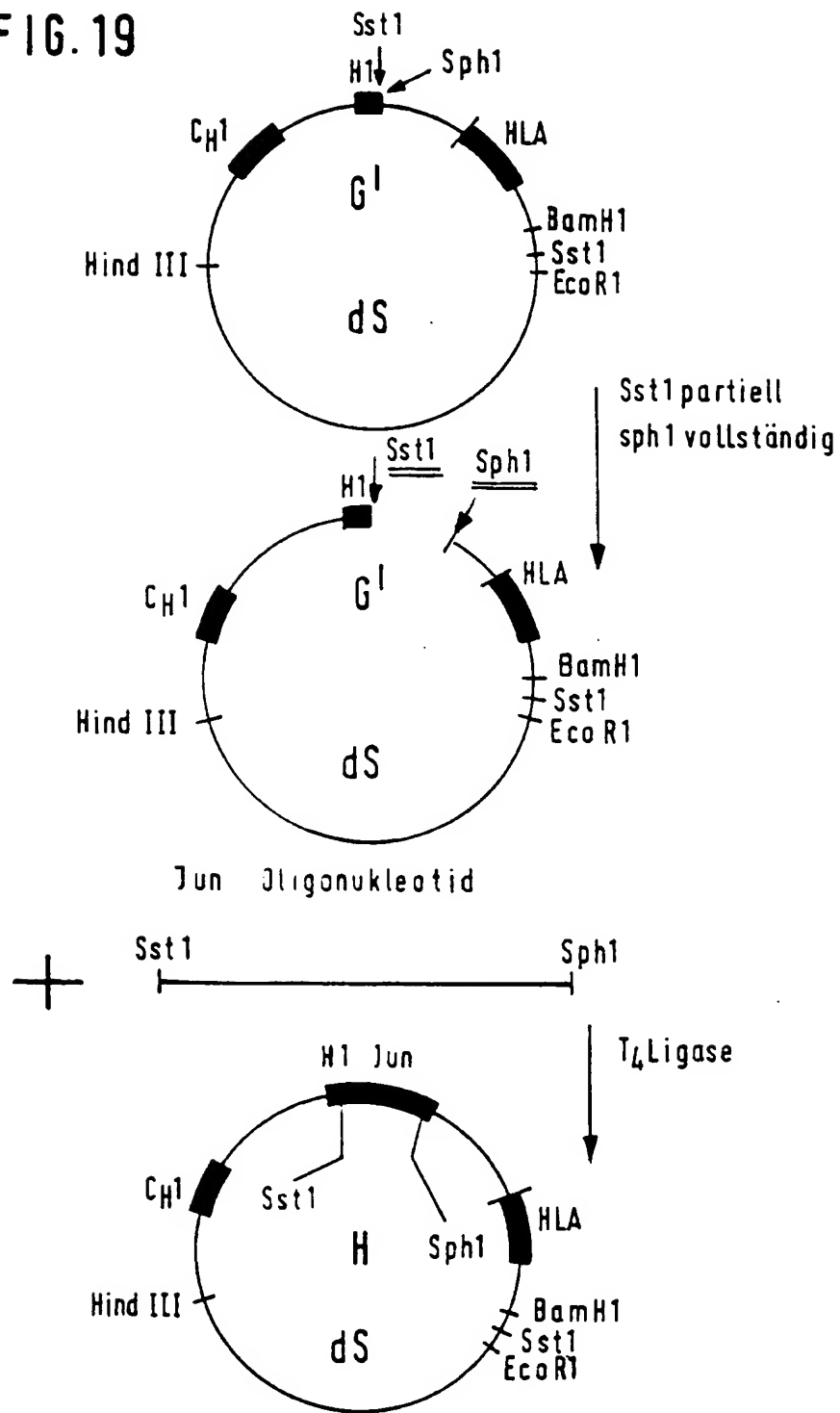


FIG. 20

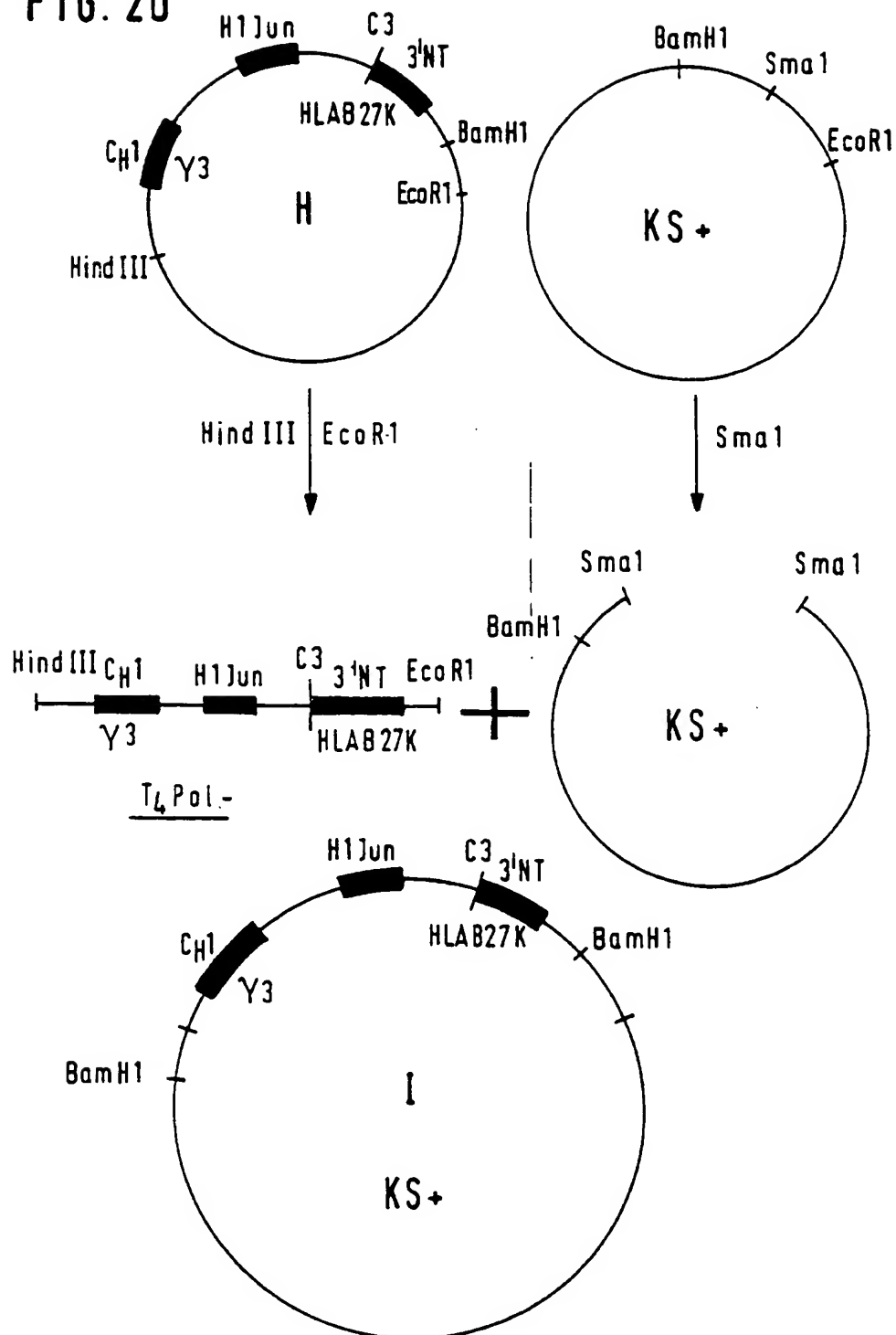


FIG. 21

